

(11)Publication number:

10-186713

(43)Date of publication of application: 14.07.1998

(51)Int.CI.

9/08 6036 GO3G 9/09

G03G 9/087

(21)Application number: 09-304106

(71)Applicant:

(22)Date of filing:

06.11.1997

(72)Inventor:

CANON INC

OKADO KENJI UKAI TOSHIYUKI

(30)Priority

Priority number: 08298385

Priority date: 11.11.1996

Priority country: JP

(54) NONMAGNETIC TONER FOR DEVELOPING ELECTROSTATIC CHARGE IMAGE, MANUFACTURE OF NONMAGNETIC TONER PARTICLE, AND IMAGE FORMING METHOD

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide an electrostatic charge image developing toner that has high coloring strength and good chargeability by having a nonmagnetic toner particle which is manufactured when a polymeric monomer composition containing at least a polymeric monomer, a specific carbon black, and a specific azo iron compound is polymerized in an aqueous medium.

SOLUTION: A nonmagnetic toner has a nonmagnetic toner particle obtained when a polymeric monomer composition containing a polymeric monomer and a coloring agent is polymerized in an aqueous medium, and carbon black with a DBP oil absorption of 110 to 200ml/100g, a specific surface area by nitrogen adsorption of 100m2/g or less, a volatile content of 2% or less, and average primary particle diameters of 20 to 60µm is used as the coloring agent. An azo iron compound as a dispersing agent has a compound represented by the formula. In the formula, R1, R3 represent hydrogen atom, C1 to C18 alkyl group or the like, (n), (n') represent integers of 1 to 3, R2, R4 represent hydrogen atom, nitro group, R5, R6 represent hydrogen atom, halogen atom or the like, X represents hydrogen atom, lower alkyl group or the like, and A+ represents hydrogen ion, sodium ion, or the like.

$$\begin{array}{c|c}
(R_{1})_{n} & & & \\
R_{2} & & & \\
R_{3} & & & \\
R_{4} & & & \\
R_{5} & & & \\
R_{6} & & & \\
R_{6} & & & \\
R_{7} & & & \\
R_{8} & & & \\
R_{8} & & & \\
R_{1} & & & \\
R_{2} & & & \\
R_{3} & & & \\
R_{4} & & & \\
R_{5} & & & \\
R_{6} & & & \\
R_{6} & & & \\
R_{7} & & & \\
R_{8} & & & \\
R_{1} & & & \\
R_{2} & & & \\
R_{3} & & & \\
R_{4} & & & \\
R_{5} & & & \\
R_{6} & & & \\
R_{6} & & & \\
R_{7} & & & \\
R_{8} & & & \\
R_{1} & & & \\
R_{2} & & & \\
R_{3} & & & \\
R_{4} & & & \\
R_{5} & & & \\
R_{6} & & & \\
R_{6} & & & \\
R_{7} & & & \\
R_{1} & & & \\
R_{2} & & & \\
R_{3} & & & \\
R_{4} & & & \\
R_{5} & & & \\
R_{6} & & & \\
R_{7} & & & \\
R_{1} & & & \\
R_{2} & & & \\
R_{3} & & & \\
R_{4} & & & \\
R_{5} & & & \\
R_{6} & & & \\
R_{7} & & & \\
R_{1} & & & \\
R_{2} & & & \\
R_{3} & & & \\
R_{4} & & & \\
R_{5} & & & \\
R_{5} & & & \\
R_{6} & & & \\
R_{7} & & & \\
R_{7} & & & \\
R_{1} & & & \\
R_{2} & & & \\
R_{3} & & & \\
R_{4} & & & \\
R_{5} & & & \\$$

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

28.11.2000

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3352369

[Date of registration]

20.09.2002

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

BEST AVAILABLE COPY

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-186713

(43)公開日 平成10年(1998)7月14日

(51) Int.CL⁶ G03G 9/08 9/09

9/087

識別記号

FΙ

G03G 9/08

365

361

384

審査請求 未請求 請求項の数65 OL (全 30 頁)

(21)出題番号

特惠平9-304106

(22)出旗日

平成9年(1997)11月6日

(31)優先権主張番号 特膜平8-298385

(32)優先日

平8 (1996)11月11日

(33)優先權主張国

日本 (JP)

(71)出願人 000001007

キヤノン株式会社

東京都大田区下丸子3丁目30番2号

(72)発明者 岡戸 謙次

東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤ

ノン株式会社内

(72)発明者 鵜飼 俊幸

東京都大田区下丸子3丁目30番2号 キヤ

ノン株式会社内

(74)代理人 弁理士 渡辺 敬介 (外1名)

(54)【発明の名称】 静電荷像現像用非磁性トナー、非磁性トナー粒子の製造方法及び画像形成方法

(57)【要約】

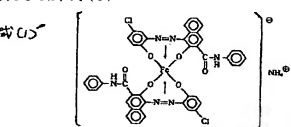
(修正有)

【課題】 着色力が高く、帯電性が良好な静電荷像現像 用トナーを提供することである。

【解決手段】 重合性単量体、カーボンブラック及びア ゾ系鉄化合物を少なくとも含有する重合性単量体組成物 を、水系媒体中で重合することにより製造された非磁性 トナー粒子を有する静電荷像現像用非磁性トナーにおい て、該カーボンブラックは、DBP吸油量が110~2 00ml/100g、窒素吸着による比表面積が100 m²/g以下、揮発分が2%以下及び平均一次粒径が2 0~60mμであり、該アゾ系鉄化合物は、下記式 (1)で示される化合物を有することを特徴とする。

一般式 (1)

前記一般式(1)のアゾ系鉄錯体化合物の代表的な具体 例としては、式(1)



等がある。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 重合性単量体、カーボンブラック及びア ゾ系鉄化合物を少なくとも含有する重合性単量体組成物 を、水系媒体中で重合することにより製造された非磁性 トナー粒子を有する静電荷像現像用非磁性トナーにおい て、

該カーボンブラックは、DBP吸油量が110~200 m1/100g、窒素吸着による比表面積が100m¹/g以下、揮発分が2%以下及び平均一次粒径が20~60mμであり、

該アゾ系鉄化合物は、下記式(1)で示される化合物を 有することを特徴とする静電荷像現像用非磁性トナー。 【化1】

一般式 (1)

[R₁及びR₁は、水素原子、C₁~1,のアルキル基、C₂~1,のアルケニル基、スルホンアミド基、メシル基、スルホン酸基、カルボキシエステル基、ヒドロキシ基、C₁~1,のアルコキシ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基又はハロゲン原子を示し、R₁及びR₁は同じ或いは異なっており、n及びn゚は1~3の整数を示し、R₂及びR₁は同じ或いは異なっており、R₂及びR₁は同じ或いは異なっており、R₂及びR₁は同じ或いは異なっており、R₂及びR₁は同じ或いは異なっており、R₂及びR₁は、水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、カルボキシル基、アニリド基、C₁~1,のアルキル基、アルケニル基、アルアルキル基、アルコキシ基、アリール基、カルボキシエステル基又は

【化2】

$$-c - N \longrightarrow X^{\text{m}}$$

を示し、Xは水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示し、mは1~3の整数を示し、R,及びR。は、同一或いは異なっており、A'は水素イオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン、アンモニウムイオン又はそれらの混合物を示す。]

7

【請求項2】 該カーボンブラックは、DBP吸油型が 120~180ml/100gであることを特徴とする 請求項1に記載の静電荷像現像用非磁性トナー。

【請求項3】 該カーボンブラックは、窒素吸着による 比表面積が30~90 m²/g であることを特徴とする 請求項1 に記載の静電荷像現像用非磁性トナー。

【請求項4】 該カーボンブラックは、揮発分が0.1 ~1.8%であることを特徴とする請求項1乃至3のいずれかに記載の静電荷像現像用非磁性トナー。

【請求項5】 該カーボンブラックは、平均一次粒径が 25~55mµであることを特徴とする請求項1乃至4 のいずれかに記載の静電荷像現像用非磁性トナー。

【請求項6】 該非磁性トナー粒子は、該カーボンブラックの含有量A(重量%)及びアゾ系鉄化合物の含有量B(重量%)を有しており、該含有量A及びBは、下記関係

$3 \le A / B \le 50$

を満たすことを特徴とする請求項1乃至5のいずれかに 記載の静電荷像現像用非磁性トナー。

20 【請求項7】 該非磁性トナー粒子は、該カーボンブラックの含有量A(重量%)及びアゾ系鉄化合物の含有量B(重量%)を有しており、該含有量A及びBは、下記関係

$3 \le A / B \le 38$

を満たすととを特徴とする請求項1乃至5のいずれかに 記載の静電荷像現像用非磁性トナー。

【請求項8】 該非磁性トナー粒子における該カーボンブラックの含有量Aが2~20重量%であることを特徴とする請求項1乃至7のいずれかに記載の静電荷像現像30 用非磁性トナー。

【請求項9】 該非磁性トナー粒子におけるアゾ系鉄化 合物の含有量Bが0.1~3.0重量%であることを特 徴とする請求項1乃至8のいずれかに記載の静電荷像現像用非磁性トナー。

【請求項10】 該一般式(1)におけるXは、水素原子、炭素数1~18のアルキル基、炭素数1~18のアルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示すことを特徴とする請求項1乃至9のいずれかに記載の静電荷像現像用非磁性トナー。

10 【請求項11】 該アゾ系鉄化合物は、下記一般式 (2)で示される化合物を含むことを特徴とする請求項 1乃至10のいずれかに記載の静電荷像現像用非磁性ト ナー。

[1£3]

[X,及びX,は、水素原子、低极アルキル基、低級アルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示し、X,及びX,は同じ或いは異なっており、m及びm'は1~3の整数を示し、R,及びR,は、水素原子、C,~,,のアルキル基、C,~,,のアルケニル基、スルホンアミド基、メシル基、スルホン酸基、カルボキシエステル基、ヒドロキシ基、C,~,,のアルコキシ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基又はハロゲン原子を示し、R,及びR,は同じ或いは異なっており、n及びn'は1~3の整数を示し、R,及びR,は水素原子又はニトロ基を示し、A*は水素イオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン、アンモニウムイオン又はそれらの混合物を示す。]

【請求項12】 該非磁性一般式(2)におけるXは、水素原子、炭素数1~18のアルキル基、炭素数1~18のアルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示すことを特徴とする請求項11に記載の静電荷像現像用非磁性トナー。

【請求項13】 該非磁性トナー粒子は、2~10μm の重量平均粒径を有していることを特徴とする請求項1 乃至12のいずれかに記載の静電荷像現像用非磁性トナ

【請求項14】 該非磁性トナー粒子は、4μm以下の 粒径のトナー粒子を25個数%以下含有し、且つ10. 1μm以上のトナー粒子を2.0体積%以下含有してい ることを特徴とする請求項1乃至13のいずれかに記載 の静電荷像現像用非磁性トナー。

【請求項15】 該非磁性トナーは、20Am²/kg 以下の飽和磁化を含することを特徴とする請求項1乃至 40 14のいずれかに記載の静電荷像現像用非磁性トナー。 【請求項16】 該非磁性トナー粒子は、ワックス成分 をさらに含有していることを特徴とする請求項1乃至1 5のいずれかに記載の静電荷像現像用非磁性トナー。 【請求項17】 該非磁性トナー粒子は、極性官能基を 含む高分子重合体をさらに含有していることを特徴とす

含む高分子重合体をさらに含有していることを特徴とする請求項1乃至16のいずれかに記載の静電荷像現像用 非磁性トナー。

【請求項18】 該非磁性トナー粒子は、該アゾ系鉄化 子、ハロゲン原子、ニトロ基、カルボキシル基、アニリ合物以外の荷電制御剤をさらに含有していることを特徴 50 ド基、C、~、。のアルキル基、アルケニル基、アルアル

とする請求項1乃至16のいずれかに記載の静電荷像現 像用非磁性トナー。

【請求項19】 少なくとも第1の重合性単量体,カーボンブラック及びアゾ系鉄化合物を混合して、該重合性単量体中に該カーボンブラック及び該アゾ系鉄化合物が分散された分散液を調製する工程;少なくとも得られた分散液及び第2の重合性単量体を混合して、重合性単量体を調製する工程;及び得られた重合性単量体組成物を20 水系媒体中で重合することにより非磁性トナー粒子を製造する工程を有する非磁性トナー粒子の製造方法であって、

該カーボンブラックは、DBP吸油量が110~200 m1/100g、窒素吸着による比表面積が100m²/g以下、揮発分が2%以下及び平均一次粒径が20~60mμであり、

該アゾ系鉄化合物は、下記式(1)で示される化合物を 有することを特徴とする非磁性トナー粒子の製造方法。 【化4】

一般式 (1)

[R₁及びR₁は、水素原子、C₁~₁。のアルキル基、C₂~₁。のアルケニル基、スルホンアミド基、メシル基、スルホン酸基、カルボキシエステル基、ヒドロキシ基、C₁~₁。のアルコキシ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基又はハロゲン原子を示し、R₁及びR₁は同じ或いは異なっており、n及びn'は1~3の整数を示し、R₁及びR₄はに、水素原子又はニトロ基を示し、R₁及びR₄は同じ或いは異なっており、R₅及びR₆は、水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、カルボキシル基、アニリド基、C₁~₁。のアルキル基、アルケニル基、アルアル

キル基、アルコキシ基、アリール基、カルボキシエステル基又は

(化5)

$$-c-H$$
 \longrightarrow x_{m}

を示し、Xは水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示し、mは1~3の整数を示し、R,及びR,は、同一或いは異なっており、A*は水素イオン、ナトリウムイオン、カリウムイオ *10 一般式 (2)

*ン、アンモニウムイオン又はそれらの混合物を示す。] 【請求項20】 該一般式(1)におけるXは、水素原子、炭素数1~18のアルキル基、炭素数1~18のアルキル基、炭素数1~18のアルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示すことを特徴とする請求項19に記載の非磁性トナー粒子の製造方法。

【請求項21】 該アゾ系鉄化合物は、下記一般式(2)で示される化合物を含むことを特徴とする請求項19に記載の非磁性トナー粒子の製造方法。 【化6】

$$\begin{pmatrix}
(R_1)_n & & & & & \\
R_1 & & & & & & \\
(X_2)_{m'} & & & & & & \\
N=N-C & & & & & & \\
R_4 & & & & & & \\
R_4 & & & & & & \\
\end{pmatrix} \xrightarrow{A^{\oplus}}$$

[X,及びX,は、水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示し、X,及びX,は同じ或いは異なっており、m及びm'は1~3の整数を示し、R,及びR,は、水素原子、C,~1,のアルキル基、C,~1,のアルケニル基、スルホンアミド基、メシル基、スルホン酸基、カルボキシエステル基、ヒドロキシ基、C,~1,のアルコキシ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基又はハロゲン原子を示し、R,及びR,は同じ或いは異なっており、n及びn'は1~3の整数を示し、R,及びR,は水素原子又はニトロ基を示し、A'は水素イオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン、アンモニウムイオン又はそれらの混合物を示す。]

【請求項22】 該一般式(2)におけるXは、水素原子、炭素数1~18のアルキル基、炭素数1~18のアルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示すことを特徴とする請求項21に記載の非磁性トナー粒子の製造方法。

【請求項23】 該分散液は、該第1の重合性単量体100重量部に対して、10~40重量部の該カーボンブラック及び0.2~5重量部の該アゾ系鉄化合物を含有していることを特徴とする請求項19乃至22のいずれかに記載の非磁性トナー粒子の製造方法。

【請求項24】 該分散液は、100~2000センチポイズの粘度を有していることを特徴とする請求項19 乃至23のいずれかに記載の非磁性トナー粒子の製造方法。

【請求項25】 該重合性単量体組成物は、該分散液100重量部に対して、該第2の重合性単量体を20~1

00重量部含有していることを特徴とする請求項19乃至24のいずれかに記載の非磁性トナー粒子の製造方法。

【請求項26】 該重合性単量体組成物は、該カーボンブラックを2~20重量%及び該アゾ系鉄化合物を0.1~3.0重量%含有していることを特徴とする請求項19乃至25のいずれかに記載の非磁性トナー粒子の製造方法。

0 【請求項27】 該カーボンブラックは、DBP吸油量が120~180m1/100gであることを特徴とする請求項19乃至26のいずれかに記載の非磁性トナー粒子の製造方法。

【請求項28】 該カーボンブラックは、窒素吸着による比表面積が30~90m²/gであることを特徴とする請求項19乃至27のいずれかに記載の非磁性トナー粒子の製造方法。

【請求項29】 該カーボンブラックは、揮発分が0. 1~1.8%であることを特徴とする請求項19乃至2 40 8のいずれかに記載の非磁性トナー粒子の製造方法。 【請求項30】 該カーボンブラックは、平均一次粒径 が25~5.5muであることを特徴とする語彙項19乃

が25~55mµであることを特徴とする請求項19乃至29のいずれかに記載の非磁性トナー粒子の製造方法。

【請求項31】 該非磁性トナー粒子は、2~10μm の重量平均粒径を有していることを特徴とする請求項1 9乃至30のいずれかに記載の非磁性トナー粒子の製造 方法。

【請求項32】 該重合性単量体組成物は、ワックス成50 分をさらに含有していることを特徴とする請求項19乃

至31のいずれかに記載の非磁性トナー粒子の製造方法。

【請求項33】 該重合性単量体組成物は、極性官能基を含む高分子重合体をさらに含有していることを特徴とする請求項19乃至32のいずれかに記載の非磁性トナー粒子の製造方法。

【請求項34】 該重合性単量体組成物は、該アゾ系鉄 化合物以外の荷電制御剤をさらに含有しているととを特 徴とする請求項19乃至33のいずれかに記載の非磁性 トナー粒子の製造方法。

【請求項35】 潜像保持体に保持される静電潜像を、非磁性トナーにより現像して、トナー画像を形成する工程; 該潜像保持体に形成されたトナー画像を、中間転写体を介して又は介さずに記録材上に転写する工程; 及び該記録材上に転写されたトナー画像を定着する工程を有する画像形成方法において、

該非磁性トナーは、重合性単量体、カーボンブラック及びアゾ系鉄化合物を少なくとも含有する重合性単量体組成物を、水系媒体中で重合することにより製造された非磁性トナー粒子を有しており、

該カーボンブラックは、DBP吸油量が110~200 m1/100g、窒素吸着による比表面積が100m²/g以下、揮発分が2%以下及び平均一次粒径が20~60mμであり、

該アゾ系鉄化合物は、下記式(1)で示される化合物を 有することを特徴とする画像形成方法。

(1t7)

一般式 (1)

$$\begin{bmatrix} (R_1)_n & & & & \\ R_4 & & & & \\ & Q & & & \\ & R_6 & & & \\ & R_6 & & & \\ & R_6 & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ &$$

[R₁及びR₁は、水素原子、C₁~10のアルキル基、C₂~10のアルケニル基、スルホンアミド基、メシル基、スルホン酸基、カルボキシエステル基、ヒドロキシ基、C1~10のアルコキシ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基又はハロゲン原子を示し、R₁及びR₁は同じ或いは異なっており、n及びn'は1~3の整数を示し、R₂及びR₁は、水素原子又はニトロ基を示し、R₂及びR₁は同じ或いは異なっており、R₁及びR₀は、水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、カルボキシル基、アニリド基、C₁~10のアルキル基、アルケニル基、アルアルキル基、アルコキシ基、アリール基、カルボキシエステル基又は

[168]

$$-c - N \longrightarrow_{Xm}$$

を示し、Xは水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示し、mは1~3の整数を示し、R,及びR。は、同一或いは異なっており、A'は水素イオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン、アンモニウムイオン又はそれらの混合物を示す。]【請求項36】 該カーボンブラックは、DBP吸油量が120~180m1/100gであることを特徴とする請求項35に記載の画像形成方法。

【請求項37】 該カーボンブラックは、窒素吸着による比表面積が30~90m²/gであることを特徴とする請求項35又は36に記載の画像形成方法。

【請求項38】 該カーボンブラックは、揮発分が0. 1~1.8%であることを特徴とする請求項35乃至37のいずれかに記載の画像形成方法。

【請求項39】 該カーボンブラックは、平均一次粒径 20 が25~55m μ であることを特徴とする請求項35乃 至38のいずれかに記載の画像形成方法。

【請求項40】 該非磁性トナー粒子は、該カーボンブラックの含有量A(重量%)及びアゾ系鉄化合物の含有量B(重量%)を有しており、該含有量A及びBは、下記関係

 $3 \le A / B \le 50$

を満たすことを特徴とする請求項35乃至39のいずれかに記載の画像形成方法。

【請求項41】 該非磁性トナー粒子は、該カーボンブ 30 ラックの含有量A(重量%)及びアゾ系鉄化合物の含有 量B(重量%)を有しており、該含有量A及びBは、下 記関係

 $3 \le A / B \le 3.8$

を満たすことを特徴とする請求項35乃至39のいずれかに記載の画像形成方法。

【請求項42】 該非磁性トナー粒子における該カーボンブラックの含有量Aが2~20重量%であることを特徴とする請求項35乃至41のいずれかに記載の画像形成方法。

【請求項43】 該非磁性トナー粒子におけるアゾ系鉄 化合物の含有量Bが0.1~3.0重量%のであること を特徴とする請求項35乃至42のいずれに記載の画像 形成方法。

【請求項44】 該一般式(1)におけるXは、水素原子、炭素数1~18のアルキル基、炭素数1~18のアルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示すことを特徴とする請求項35乃至43のいずれに記載の画像形成方法。

【請求項45】 該アゾ系鉄化合物は、下記一般式 (2)で示される化合物を含むことを特徴とする請求項 35乃至44のいずれに記載の画像形成方法。 一般式 (2)

* * (化9)

$$\begin{pmatrix} (R_1)_n & & & & & \\ (R_2)_m & & & & & \\ (X_2)_{m'} & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & &$$

[X₁及びX₁は、水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示し、X₁及びX₁は同じ或いは異なっており、m及びm'は1~3の整数を示し、R₁及びR₁は、水素原子、C₁~₁。のアルキル基、C₂~₁。のアルケニル基、スルホンアミド基、メシル基、スルホン酸基、カルボキシエステル基、ヒドロキシ基、C₁~₁。のアルコキシ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基又はハロゲン原子を示し、R₁及びR₁は同じ或いは異なっており、n及びn'は1~3の整数を示し、R₁及びR₄は水素原子又はニトロ基を示し、A⁺は水素イオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン、アンモニウムイオン又はそれらの混合物を示す。]

【請求項46】 該一般式(2)におけるXは、水素原子、炭素数1~18のアルキル基、炭素数1~18のアルコキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示すことを特徴とする請求項45に記載の画像形成方法。

【請求項47】 該非磁性トナー粒子は、2~10μm の重量平均粒径を有していることを特徴とする請求項3 5乃至46のいずれかに記載の画像形成方法。

【請求項48】 該非磁性トナー粒子は、4μm以下の粒径のトナー粒子を25個数%以下含有し、且つ10. 1μm以上のトナー粒子を2.0体積%以下含有していることを特徴とする請求項35乃至47のいずれかに記載の画像形成方法。

【請求項49】 該非磁性トナーは、20Am*/kg 以下の飽和磁化を含することを特徴とする請求項35乃 至48のいずれかに記載の画像形成方法。

【請求項50】 該非磁性トナー粒子は、ワックス成分をさらに含有していることを特徴とする請求項35乃至49のいずれかに記載の画像形成方法。

【請求項51】 該非磁性トナー粒子は、極性官能基を含む高分子重合体をさらに含有していることを特徴とする請求項35乃至50のいずれかに記載の画像形成方法。

【請求項52】 該非磁性トナー粒子は、該アゾ系鉄化 により懸濁重合法によるトナー粒子の製造方法が提案 合物以外の荷電制御剤をさらに含有していることを特徴 れている。懸濁重合法においては重合性単量体、着色とする請求項35乃至51のいずれかに記載の画像形成 50 及び重合開始剤、更に必要に応じて架橋剤、荷電制御

方法。

【請求項53】 該トナー画像は、該非磁性トナー粒子及び有彩色のカラートナーを有するカラートナー画像であることを特徴とする請求項35乃至52のいずれかに記載の画像形成方法。

【請求項54】 該トナー画像は、該非磁性トナー粒子、シアントナー、マゼンタトナー及びイエロートナー を有するフルカラートナー画像であることを特徴とする請求項35乃至52のいずれかに記載の画像形成方法。 【請求項55】 該潜像保持体は、電子写真用感光体からなることを特徴とする請求項35乃至54のいずれかに記載の画像形成方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、電子写真法に用いられる静電荷像現像用非磁性トナー及び非磁性トナー粒子の製造方法、さらに該トナーを用いる画像形成方法に30 関するものである。

[0002]

40

【従来の技術】従来、電子写真プロセスを用いる現像剤は、ボリエステル樹脂、スチレン-アクリル樹脂又はエボキシ樹脂の如き結着樹脂に着色剤や荷電制御剤さらには離型剤を加え溶融混練し、均一に分散せしめた後、所定の粒度に粉砕し、さらに過剰の微粉及び粗粉を分級器を用いて除去する粉砕法による製造方法が一般的である。しかしながら、最近の更なる高画質化に伴いトナーを更に小粒径化することが必要になってきた。

【0003】コールターカウンターにより測定した重量 平均粒径が7μm以下になるに従い、従来では問題にな らなかった使用原材料の均一分散性や効率の高い粉砕 性、更にはシャーブな粒度分布にトナーを分級すること が極めて難しくなる傾向にある。

【0004】とれら粉砕法によるトナーの問題点を克服するため、特公昭36-10231号公報、特公昭43-10799号公報及び特公昭51-14895号公報により懸濁重合法によるトナー粒子の製造方法が提案されている。懸濁重合法においては重合性単量体、着色剤及び重合開始剤。更に必要に応じて架橋剤。荷電制御

剤、その他添加剤を、均一に溶解または分散せしめて単 量体組成物を調製した後、この単量体組成物を分散安定 剤を含有する連続相、たとえば水相中に適当な撹拌機を 用いて分散し、同時に重合反応を行わせ、所望の粒径を 有するトナー粒子を得る方法である。

【0005】この製造方法は、粉砕工程を経ないためト ナー粒子に脆性を付与せしめる必要がなく、更に従来の 粉砕法では使用することが困難であった低軟化点物質を 多量に使用することができることから材料の選択幅が広 がる。トナー粒子表面に疎水性の材料である離型剤や着 10 色剤が露出しずらく、このためトナー担保持部材、感光 体、転写ローラー及び定着器への汚染が少ないという特 徴を有しており、最近注目されている。

【0006】更に近年、デジタルフルカラー複写機やプ リンターが実用化され、トナーにおいては画像忠実性/ 離型性/色再現性の如き特性をさらに向上させる必要が 生じてきた。

【0007】画像忠実性に求められる要求品質として、 デジタルフルカラー複写機においては白黒複写機と較べ 多量のトナーを感光体から転写材に転写させる必要があ ることや、従来の更なる髙画質化に対応すべくより微小 ドットに対応したトナーの微小粒径化の要求が予想さ れ、この点からも比較的容易に粒度分布がシャープで微 小粒径のトナー粒子が製造できる重合法は優れた特性を 有している。

【0008】しかし、前記重合法でトナー粒子を作製す る際、着色剤としてカーボンブラックを使用した場合、 問題が多く発生した。

【0009】第一に、カーボンブラックは表面にキノン 基の如き、重合性単量体の重合性を阻害する官能基を持 ち、そのため重合速度は小さくなり、重合度が上がら ず、造粒時に粒子が不安定となり、凝集、合一を引き起 こし、粒子として取り出すのが困難になる。

【0010】第二に、カーボンブラックを重合性単量体 中に分散する際、カーボンブラックは他の顔料と比較し て一次粒径が小さく、比表面積が大きく、更にストラク チャー構造をとっているため、非常に分散し難く、粒子 内で逼在したり、カーボンブラックを含有していない粒 子が発生し易くなる。

【0011】第三に、カーボンブラックは導電性がある ために、トナー表面の電荷がリークしやすく、現像時に カブリ、トナー飛散の如き問題が生じやすい。

【0012】これらの問題点を解決するために、例えば 重合性阻害に対しては、特開昭56-116044号公 報のように、表面をグラフト化したカーボンブラックを 使用する方法及び特開昭63-210849号公報のよ うにアルミニウムカップリング剤で表面処理したカーボ ンブラックを使用する方法等がある。しかしながら、と られの方法はカーボンブラックを表面処理するための工 程が煩雑で手間が掛かり、製造費用がかさみ、工業的に 50 は採用は困難である。

【0013】分散性に関しては、特開昭64-3545 7号公報及び特開平1-145664号公報で、特定の 分散剤を使用して分散性を向上させる方法が提案されて いるが、十分に解決されたとは言えない状況である。

12

[0014]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、上述 の如き問題点を解決した静電荷像現像用非磁性トナー、 非磁性トナー粒子の製造方法及び画像形成方法を提供す るととである。

【0015】本発明の目的は、着色力が高く、帯電性が 良好な静電荷像現像用トナー及びそれを用いた画像形成 方法を提供することである。

【0016】本発明の目的は、重量平均粒径が小さく、 且つ粒度分布がシャープな静電荷像現像用非磁性トナー 及びそれを用いた画像形成方法を提供することである。 【0017】本発明の目的は、重合法でトナーを作製す る際に、安定した粒子が得られ、着色力が高く、帯電性 が良好な非磁性トナー粒子の製造方法を提供することで ある。

【0018】本発明の目的は、重合法でトナーを作製す る際、安定した粒子が得られ、着色力が高く、帯電性が 良好な静電荷像現像用非磁性トナーを提供することであ

【0019】本発明の目的は、重量平均粒径が小さく、 且つ粒度分布がシャープな非磁性トナー粒子の製造方法 を提供することである。

[0020]

【課題を解決するための手段及び作用】本発明は、重合 性単量体、カーボンブラック及びアゾ系鉄化合物を少な くとも含有する重合性単量体組成物を、水系媒体中で重 合することにより製造された非磁性トナー粒子を有する 静電荷像現像用非磁性トナーにおいて、該カーボンブラ ックは、DBP吸油量が110~200m1/100 g、窒素吸着による比表面積が100m³/g以下、揮 発分が2%以下及び平均一次粒径が20~60mμであ り、該アゾ系鉄化合物は、下記式(1)で示される化合 物を有することを特徴とする静電荷像現像用非磁性トナ ーに関する。

[0021]

【化10】

一般式(1)

[R,及びR,は、水素原子、C,~,。のアルキル基、C,~,。のアルケニル基、スルホンアミド基、メシル基、スルホン酸基、カルボキシエステル基、ヒドロキシ基、C,~,。のアルコキシ基、アセチルアミノ基、ベンゾイルアミノ基又はハロゲン原子を示し、R,及びR,は同じ或いは異なっており、n及びn'は1~3の整数を示し、R,及びR,は、水素原子又はニトロ基を示し、R,及びR,は同じ或いは異なっており、R,及びR。は、水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、カルボキシル基、アニリド基、C,~,。のアルキル基、アルケニル基、アルアルキル基、アルコキシ基、アリール基、カルボキシエステル基又は

[0022] 【化11]

$$-c-N$$

を示し、Xは水素原子、低級アルキル基、低級アルコキ シ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示し、mは1~3の 30 整数を示し、R,及びR,は、同一或いは異なっており、 A'は水素イオン、ナトリウムイオン、カリウムイオ ン、アンモニウムイオン又はそれらの混合物を示す。] 【0023】また、本発明は、少なくとも第1の重合性 単量体、カーボンブラック及びアゾ系鉄化合物を混合し て、該重合性単量体中に該カーボンブラック及び該アゾ 系鉄化合物が分散された分散液を調製する工程:少なく とも得られた分散液及び第2の重合性単量体を混合し て、重合性単量体を調製する工程;及び得られた重合性 単量体組成物を水系媒体中で重合することにより非磁性 トナー粒子を製造する工程を有する非磁性トナー粒子の 製造方法であって、該カーボンブラックは、DBP吸油 量が110~200m1/100g、窒素吸着による比 表面積が100m゚/g以下、揮発分が2%以下及び平 均一次粒径が20~60mμであり、該アゾ系鉄化合物 は、上記式(1)で示される化合物を有することを特徴 とする非磁性トナー粒子の製造方法に関する。

【0024】さらに、本発明は、潜像保持体に保持される静電潜像を、非磁性トナーにより現像して、トナー画像を形成する工程;該潜像保持体に形成されたトナー画 50

14

像を、中間転写体を介して又は介さずに記録材上に転写する工程;及び該記録材上に転写されたトナー画像を定着する工程を有する画像形成方法において、該非磁性トナーとして、上記の非磁性トナーを用いることを特徴とする画像形成方法に関する。

【0025】本発明者は、鋭意検討の結果、特定の物性 のカーボンブラックと特定のアゾ系鉄化合物を併用する ことにより、カーボンブラックの重合性単量体に対する 分散性が飛躍的に上がり、着色力、製造安定性が改善さ 10 れる。さらに、カーボンブラックの分散性が向上するた め、比表面積の小さい、揮発分の少ないカーボンブラッ クを使用することができるようになり、この比表面積が 少なく、且つ揮発分の少ないカーボンブラックを使用す ることで重合法によりトナー粒子を製造する際に、重合 阻害性を防止することができ、粒度分布のシャープなト ナーを製造することができる。加えて、カーボンブラッ クのトナー粒子中での分散性向上の達成により、吸油量 の大きいカーボンブラックで問題となる導電性が高まる ことによるトナーの帯電性能の低下を解決し、通常のカ 20 ーボンブラック使用時よりも優れた帯電性を得られると とを見出したのである。

[0026]

【発明の実施の形態】本発明の特徴は、非磁性トナーは、重合性単量体及び着色剤を少なくとも含む重合性単量体組成物を水系媒体中で重合して得られる非磁性トナー粒子を有しており、着色剤としてDBP吸油量が110~200m1/100g、窒素吸着による比表面積が100m²/g以下、揮発分が2%以下、平均一次粒径が20~60mμのカーボンブラックを用い、分散剤として特定のアゾ系鉄化合物を用いることである。

【0027】前述したように、カーボンブラックは他の 顔料と比較して分散しがたい顔料であり、特に重合性単 量体に分散させる場合、十分な剪断力が掛からないこと から分散が非常に困難であった。この課題に対して、本 発明者は、特定のアゾ系鉄化合物と、従来よりも吸油量 の大きいカーボンブラックを併用することで解決したの である。

【0028】本発明に用いられるカーボンブラックのように吸油量が高く長ストラクチャーのカーボンブラックは、導電性が非常に高いため、トナーの帯電特性を悪化させ易く、電子写真用トナーには通常使用されなかった。

【0029】しかしながら、本発明者は、特定のアゾ系 鉄化合物を分散剤に使用した場合、従来使用されていた カーボンブラックよりもはるかに重合法で製造されたトナー粒子中での分散性が向上し、その結果トナー粒子中 での導通経路が遮断され、逆に従来のカーボンブラック を含有するトナーよりも帯電特性に優れることを見出し たのである。

【0030】懸濁重合トナーを製造する際には、顔料を

十分に分散させるために、使用する重合性単量体中に少なくとも前記の特定なカーボンブラックと、前記の特定なアゾ系鉄化合物を前分散するマスターバッチ工程を行うと、カーボンブラックを重合性単量体に対して、より高濃度で分散することができるため、分散液に剪断力がより掛け易くなり、カーボンブラックの分散効果が大きくなることから、特に好ましい。

【0031】図1は、本発明に用いられる特定なカーボンブラックと特定なアゾ系鉄化合物をスチレン単量体中で分散したときの分散液の粘度の変化を示している。図1からも明らかなように、アゾ系鉄化合物の添加量を増やすことにより、分散液粘度が飛躍的に増大し、カーボンブラックが安定して分散していることがわかる。

【0032】図2は、平均一次粒径20~60mμのカ ーボンブラックにおいて、一定量のアゾ系鉄化合物を添 加しスチレン単量体中で分散したときの、カーボンブラ ックの吸油量と粘度の関係を示している。この図2か ら、110m1/100g以上の吸油量のカーボンブラ ックの方が粘度が高く、重合性単量体に対する分散性が よいことが示されている。しかしながら、吸油量が20 0ml/100gを超えると、粘度が高くなりすぎ、マ スターバッチによる分散液の作製時に分散液の取り出し が難しくなり、さらに、懸濁重合時の造粒性に問題が発 生する。さらに、製造されたトナーにおいては、カーボ ンブラックの吸油量が110m1/100g未満の場合 には、トナー粒子中でのカーボンブラックの分散性が充 分ではなく、着色性やトナーの帯電量の低下が生じ易く なり、カーボンブラックの吸油量が200m1/100 gを超える場合には、トナー表面の導電性が高くなりす ぎ、特に高湿下での帯電が低下してしまい好ましくな 45

【0033】このカーボンブラックの吸油量は、好ましくは $120\sim180\,\mathrm{m}\,\mathrm{l}/100\,\mathrm{g}$ 、さらに好ましくは $120\sim160\,\mathrm{m}\,\mathrm{l}/100\,\mathrm{g}$ であることが良い。

【0034】さらに、本発明に用いられるカーボンブラックは、通常のトナーに使用されているものよりも比表面積及び揮発分が少ないものである。比表面積が小さく、揮発分が少ないカーボンブラックは、重合阻害性の官能基が少ないことから、重合阻害性が低い利点がある。

【0035】よって、本発明に用いられるカーボンブラックは、窒素吸着による比表面積が $100 \, \text{m}^2/\text{g}$ 以下、好ましくは $90 \sim 30 \, \text{m}^2/\text{g}$ 、さらに好ましくは $90 \sim 40 \, \text{m}^2/\text{g}$ であることが良く、さらに、揮発分が2%以下、好ましくは $0.1 \sim 1.8\%$ 、より好ましくは $0.1 \sim 1.7\%$ であることが良い。

【0036】カーボンブラックの窒素吸着による比表面 積が、100m³/gよりも大きい場合には重合阻害が 生じやすくなる。さらに、カーボンブラックの揮発分が 2%を超える場合には、カーボンブラック表面に重合阻 害基が多数存在するため、使用に適さない。

【0037】本発明に用いられるカーボンブラックは、 平均一次粒径が $20\sim60$ m μ 、好ましくは $25\sim55$ m μ 、さらに好ましくは $25\sim45$ m μ であることが良い。

【0038】カーボンブラックの平均一次粒径が、20 mμよりも小さい場合には、本発明が用いる特定のアゾ 系鉄化合物と併用した場合、粘度が大きくなりすぎ、使いこなすのが困難であり、さらに、平均一次粒径が非常に微細なため、十分な分散性が得られにくい。さらに、カーボンブラックの平均一次粒径が60mμより大きい場合は、良好に分散してもトナーの着色力が低くなりすぎ、着色力をあげるために、多量に使用すると、トナーの帯電が低下してしまい使用に適さない。

【0039】本発明者らの検討によると、トナー粒子の 重量に対し、前記カーボンブラックの含有量A[wt%]と、前記アゾ系鉄錯体化合物の含有量B[wt%] が、好ましくは下記関係

 $3 \le A / B \le 50$

(9)

を満たすことが良く、さらに好ましくは、下記関係 3≦A/B≦38を満たすことが良い。

【0040】カーボンブラックに対してアゾ系鉄化合物が少なすぎると、図1からも明らかなように粘度が上がらず、カーボンブラックが安定して分散され難い。この場合、時間の経過とともにカーボンブラックが沈殿し、この分散液を使用してトナーを作製すると充分な着色力が得られ難い。

【0041】カーボンブラックに対してアゾ系鉄化合物 30 が多すぎると、アゾ系鉄化合物が二次凝集を起こし易 く、分散性が低下するとともに、この二次凝集体が重合 阻害を起こし易く、トナー粒子として取り出すのが困難 となる。

【0042】本発明において、トナー粒子の重量に対するカーボンブラックの含有量A [重量%]が、好ましくは2~20重量%、より好ましくは3~15重量%、さらに好ましくは5~13重量%であることが、高画像濃度とトナーの帯電安定性、カーボンブラックの均一分散性の点で良い。

0 【0043】カーボンブラックの含有量Aが2重量%未 満の場合には、トナーとしての着色力が低く、高画像濃 度が達成できず、20重量%を超える場合には、本発明 のアゾ系鉄化合物を使用しても、均一な分散性が達成さ れず、結果として、カブリ、トナー飛散の抑制等が悪化 してしまう。

【0044】本発明において、トナー粒子の重量に対するアゾ系鉄化合物の含有量B [重量%]が、好ましくは0.1~3.0重量%、より好ましくは0.3~2.0重量%、さらに好ましくは0.5~1.5重量%であることが分散液粘度を適正状態に維持して、カーボンブラ

ックの均一分散性を向上させる点で良い。

【0045】アゾ系鉄化合物の含有量Bが0.1重量% 未満の場合には、分散液粘度が上がらずに、カーボンブ ラックの分散性向上効果が発揮されず、3.0重量%を 超える場合には、逆に分散液粘度が低下してしまい、や はり、カーボンブラックの分散性向上効果が消失してし まう。

【0046】前述のように、本発明者は、通常使用され なかった吸油量が高く且つ長いストラクチャーのカーボ ンブラックを、特定のアゾ系鉄化合物と併用すること で、従来のカーボンブラックを使用した懸濁重合トナー よりも優れた電子写真特性を得ることに成功したのであ る。

【0047】本発明で使用するアゾ系鉄化合物は、下記 式(1)で示す錯体構造を有している。

[0048]

【化12】

一般式(1)

$$\begin{bmatrix}
(R_1)_n & & & & \\
R_2 & & & & \\
R_3 & & & & \\
R_4 & & & & \\
R_4 & & & & \\
\end{bmatrix}$$

$$\begin{array}{c}
\Theta \\
R_5 \\
R_4
\end{array}$$

一般式 (2)

*

[X,及びX,は、水素原子、低級アルキル基、低級アル コキシ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示し、X,及び X,は同じ或いは異なっており、m及びm'は1~3の 整数を示し、R,及びR,は、水素原子、C,~,。のアル キル基、Cz~taのアルケニル基、スルホンアミド基、 メシル基、スルホン酸基、カルボキシエステル基、ヒド ロキシ基、C、~、。のアルコキシ基、アセチルアミノ 基、ベンゾイルアミノ基又はハロゲン原子を示し、R、 及びR,は同じ或いは異なっており、n及びn'は1~ 3の整数を示し、R,及びR,は水素原子又はニトロ基を 示し、A・は水素イオン、ナトリウムイオン、カリウム

* [R,及びR,は、水素原子、C,~,,のアルキル基、C, ~,,のアルケニル基、スルホンアミド基、メシル基、ス ルホン酸基、カルボキシエステル基、ヒドロキシ基、C 、~、。のアルコキシ基、アセチルアミノ基、ベンゾイル アミノ基又はハロゲン原子を示し、R,及びR,は同じ或 いは異なっており、n及びn'は1~3の整数を示し、 R,及びR,は、水素原子又はニトロ基を示し、R,及び R,は同じ或いは異なっており、R,及びR,は、水素原 子、ハロゲン原子、ニトロ基、カルボキシル基、アニリ 10 ド基、C1~10のアルキル基、アルケニル基、アルアル キル基、アルコキシ基、アリール基、カルボキシエステ ル基又は

[0049]

【化13】

を示し、Xは水素原子、低級アルキル基、低級アルコキ シ基、ニトロ基又はハロゲン原子を示し、mは1~3の 20 整数を示し、R,及びR,は、同一或いは異なっており、 A⁺は水素イオン、ナトリウムイオン、カリウムイオ ン、アンモニウムイオン又はそれらの混合物を示す。] 【0050】上記一般式(1)で示される化合物におい て、特に下記一般式(2)が、本発明の重合性単量体中 への分散性及び水系媒体中でトナー表面へ存在しやす く、トナー粒度分布がシャープになる点で好ましい。 [0051]

【化14】

イオン、アンモニウムイオン又はそれらの混合物を示

【0052】前記アゾ系鉄化合物はトナーにおいて負荷 電制御剤としても用いられる。このアゾ系鉄化合物は公 知の手段により合成できる。

【0053】本発明者の検討によれば、上記の一般式

(1)で示されるアゾ系鉄化合物が、重合性単量体中で 特定なカーボンブラックの分散性を向上させるメカニズ ムは以下の通りであると考えている。

【0054】すなわち、本発明のアゾ系鉄化合物は、重 50 合性単量体に対して適度な温れ性を有しており、発泡等

の問題もないためにカーボンブラックの分散液粘度が安定にコントロールできるために、カーボンブラックを分散させるための製造ラチチュードが広く、短時間で均一な分散状態が達成される。

【0055】 これに対し、従来トナーの荷電制御剤として一般的に用いられている中心金属がクロムであるアゾ 系クロム錯体化合物を重合性単量体と特定なカーボンブ ラックと組み合わせて混合した場合には、分散液粘度の コントロールが難しく、ちょっとした添加量の変化ある* *いは、カーボンブラックの分散時間の変化で分散液粘度 が著しく変化してしまい、結果として、均一な分散状態 を達成するのが非常に難しくなってしまう。

【0056】前記一般式(1)のアゾ系鉄錯体化合物の 代表的な具体例としては、次のような化合物が挙げられ る。

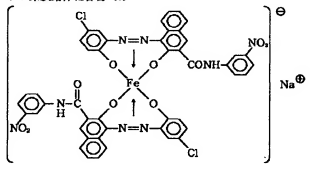
[0057] [化15]

アソ系鉄鉛体化合物 (1)

アソ系鉄錯体化合物 (2)

$$\begin{bmatrix}
Cl & & & & & \\
N=N-C & & & & \\
N=N-C & & & & \\
Cl & & & & \\
N=N-C & & & \\
Cl & & & & \\
N=N-C & & & \\
Cl & & & & \\
N=N-C & & & \\
Cl & & & & \\
N=N-C & & & \\
Cl & & & & \\
N=N-C & & \\
N=N-C & & & \\
N=N-C &$$

アソ系鉄錯体化合物 (3)



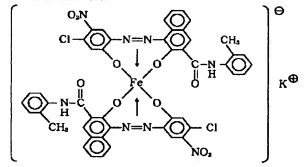
[0058]

【化16】

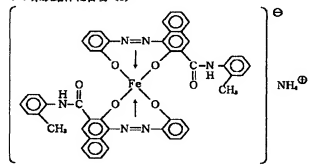
アソ系鉄鉛体化合物(4)

21

アソ系鉄錯体化合物 (5)



アソ系鉄錯体化合物 (6)



[0059]

平10-186713

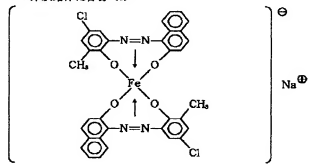
アソ系鉄錯体化合物(7)

23

アソ系鉄錯体化合物 (8)

$$\begin{bmatrix}
C_1 & & & & & \\
C_1 & O & & O & C_{-O-H} & & \\
O & & Fe & O & & \\
H-O-C & O & O & C_1 & & \\
N=N-C & & & C_1
\end{bmatrix}$$

アソ系鉄錯体化合物 (9)



[0060] [(£18]

アソ系鉄錯体化合物 (10)

アソ系鉄錯体化合物 (11)

アソ系鉄錯体化合物 (12)

【0061】本発明において、トナー粒子の重量平均粒径(D_*)は、好ましくは $2\sim10\mu\mathrm{m}$ 、より好ましくは $3\sim8\mu\mathrm{m}$ であることが高画像浪度と高画質化の両立の点で良い。

【0062】トナー粒子の重量平均粒径が2μm未満の場合には、トナー飛散、カブリ等の欠陥を生じ、10μmを超える場合には、微小ドットの再現性の低下あるいは、転写時の飛び散り等が生じ高画質化の妨げとなる。【0063】さらに、本発明においては、重合法によりトナー粒子を製造するが、この重合過程で、カーボンブラックは前述の通り重合阻害を生じさせ難いことから、生成されるトナー粒子も超微粉やトナー粒子同士の凝集した粗粉の含有割合が少なく、シャーブな粒度分布を有しているものである。

【0064】 cのトナー粒子の粒度分布として4μm以下のトナー粒子が25個数%以下、好ましくは5~20個数%、10.1μm以上のトナー粒子が2.0体積%以下、好ましくは0.1~1.3体積%であることが、

トナーの帯電が均一化して好ましい。

【0065】4μm以下のトナー粒子が25個数%より 多いと、特に、本発明の一例であるクリーナーレスシス テムに適用した場合、トナーリユースによってカブリが 発生しやすくなる。

【0066】一方、10.1µm以上のトナー粒子が 2.0体積%より多いと、特に、本発明の一例である中 間転写体のシステムに適用した場合、飛び散りが発生し やすくなる。

【0068】本発明において、非磁性トナー及び非磁性トナー粒子とは、飽和磁化が20Am¹/kg以下のトナー及びトナー粒子をいう。

50 【0069】本発明において、非磁性トナーの体積固有

28

抵抗値は、好ましくは $10^{19}\sim10^{19}$ Qcm、より好ましくは $10^{19}\sim10^{19}$ Qcm、さらに好ましくは $10^{19}\sim10^{19}$ Qcmであることが長期にわたって、トナーの帯電を安定化させる点で良い。

【0070】非磁性トナーの体積抵抗値が10¹⁰Ωcm 未満の場合には、特に高湿下においてトナーの帯電が低 下しやすく、10¹⁶Ωcmを超える場合には、特に低湿 下で画像面積比率が2%以下のオリジナル原稿を連続プ リントした際、画像濃度が低下しやすくなって好ましく ない。

【0071】本発明においては、前記トナーを形成する際、使用する重合性単量体中に前記カーボンブラックと前記アゾ系鉄化合物を前分散するマスターバッチ工程における分散液において、特にカーボンブラックの分散性向上の効果が著しい。これは、重合性単量体に対して、カーボンブラックがより高濃度で分散するために粘度が大きくでき、分散効果が大きいためである。

【0072】本発明のトナーに用いられる重合性単量体 としては、スチレン、o(m-, p-)-メチルスチレ ン、m(p-)-エチルスチレンの如きスチレン系単量 体: (メタ) アクリル酸メチル、(メタ) アクリル酸エ チル、(メタ) アクリル酸プロピル、(メタ) アクリル 酸ブチル、(メタ)アクリル酸オクチル、(メタ)アク リル酸ドデシル、(メタ)アクリル酸ステアリル、(メ タ) アクリル酸ベヘニル、(メタ) アクリル酸2-エチ ルヘキシル、(メタ)アクリル酸ジメチルアミノエチ ル、(メタ)アクリル酸ジエチルアミノエチルの如き (メタ) アクリル酸エステル系単量体; ブタジエン; イ ソブレン;シクロヘキセン; (メタ) アクリロニトリ ル;アクリル酸アミドが好ましい。これらは、単独また は混合して用いられる。混合して用いる場合には、出版 物ポリマーハンドブック第2版 III-P139~19 2 (John Wiley&Sons社製) に記載の理 論ガラス温度(Tg)が、40~75℃を示すように単 量体を適宜組み合わせて用いる。理論ガラス転移温度が 40℃未満の場合には、トナーの保存安定性や現像剤の 耐久安定性の面から好ましくなく、75℃を超える場合 は定着点の上昇をもたらし、特にフルカラートナーの場 合においては各色トナーの混色が不十分となり色再現性 に乏しく、更にOHP画像の透明性を著しく低下させ高 画質の面から好ましくない。

【0073】本発明において、トナーの樹脂成分のGPC(ゲルバーミエーションクロマトグラフィー)による分子量分布において、重量平均分子量(Mw)が、好ましくは5,000~1,000,000、より好ましくは7,000~500,000であることが良く、重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)の比(Mw/Mn)が、好ましくは2~100、より好ましくは3~50であることが定着ラチチュードが広く、トナー帯電付与部材の汚染防止の点で良い。

【0074】トナーの樹脂成分の重量平均分子量(Mw)が5,000未満の場合には、高温側の非オフセット領域が狭くなると同時に、トナーの帯電付与部材の汚染が生じやすく、トナーの帯電不良が生じやすい。1,000,000を超える場合には、定着性が悪化してしまう。

【0075】さらに、トナーの樹脂成分のMw/Mnが2未満の場合には、定着可能温度領域が極端に狭くなり、100を超える場合には、フルカラー画像に適用した場合、ブラック画像が沈んだ感じで違和感が生じ、好ましくない。

【0076】本発明に用いられるアゾ系鉄化合物は、荷電制御剤としての機能も有しているが、さらに別の荷電制御剤を併用しても良い。この併用しても良い荷電制御剤としては、公知のものが利用できる。具体的化合物としては、ネガ系としてサリチル酸、ナフトエ酸、ダイカルボン酸の金属化合物、スルホン酸、カルボン酸を側鎖に持つ高分子型化合物、ホウ素化合物、尿素化合物、ケイ素化合物、カリークスアレーン等が挙げられ、ボジ系として四級アンモニウム塩、該四級アンモニウム塩を側鎖に有する高分子型化合物、グアニジン化合物、イミダゾール化合物が挙げられる。

【0077】本発明において、熱定着時の定着部材に対する離型性をよくする目的で、トナー粒子中に炭化水素系化合物であるワックス成分を離型剤として用いることが好ましい。本発明に離型剤として用いられるワックス成分としては、バラフィンワックス、ポリオレフィンワックス、エステルワックス及び、これらの変性物(例えば、酸化物やグラフト処理物)、高級脂肪酸、及びその金属塩、アミドワックスがあげられる。これらワックス類は環球法(JIS K 2531)による軟化点が40~130℃、好ましくは50~120℃を有するものが良い。このワックス成分の軟化点が40℃未満の場合にはトナーの耐ブロッキング性及び保形性が不十分であり、130℃を超える場合には離型性の効果が不十分とたる

【0078】とれらワックス成分は単独で、または併用してもよく、トナー粒子中の含有量としては、好ましくは0.1~50重量%、より好ましくは0.5~30重量%であることが良い。

【0079】トナー粒子の重量に対するワックス成分の含有量が0.1重量%未満の場合には、含有量が少なく、ワックス成分の添加による定着部材に対する離型性効果が少なく、50重量%を超える場合には、ワックスがトナー表面に存在する量が多くなり、トナー帯電付与部材を汚染しやすくなり好ましくない。

【0080】本発明において、非磁性トナーは、前述の 重合性単量体の重合によって合成された樹脂に加えて他 の樹脂を含有することができる。

0 【0081】このような他の樹脂をさらに含有する非磁

(16)

性トナー粒子は、重合法による非磁性トナー粒子の製造 過程において、少なくとも重合性単量体、カーボンブラック及びアゾ系鉄化合物と共にこの他の樹脂を添加して 重合性単量体組成物を調製し、この調製された重合性単 量体組成物を重合することによって製造することができ る。

【0082】例えば、水溶性のため水性懸濁液中では溶 解して乳化重合を起こすため使用することができないア ミノ基、カルボン酸基、水酸基、スルフォン酸基、グリ シジル基、ニトリル基の如き親水性官能基含有の重合性 10 単量体成分をトナー粒子中に導入する時には、これらと スチレンあるいはエチレンの如きピニル化合物とのラン ダム共重合体、ブロック共重合体、あるいはグラフト共 重合体の如き共重合体の形にして、あるいはポリエステ ル、ポリアミドの如き重縮合体、ポリエーテル、ポリイ ミンの如き重付加合体の形とすれば、使用することが可 能となる。とうした極性官能基を含む高分子重合体をト ナー粒子中に共存させることは、重合性単量体組成物の 水系媒体中での重合時に前述のワックス成分を相分離さ せ、トナー粒子においてより内包化が強力となり、本発 明の目的とするトナーの性能を向上させることが出来る ので好ましい態様である。

【0083】この極性官能基を含む高分子重合体のトナー粒子の重量に対する含有量としては、好ましくは1~20重量%、より好ましくは2~16重量%であることが良い。

【0084】この極性官能基を含む高分子重合体の含有量が1重量%未満の場合には、内包化させたワックスがトナー表面に出て離型効果を発揮するには少な過ぎ、20重量%を超える場合には、ワックスを内包させるのが難しくなり、結果としてトナー帯電付与部材の汚染が早くなり好ましくない。

【0085】この極性官能基を含む高分子重合体の重量 平均分子量は、5,000以上が好ましく用いられる。 重量平均分子量が5,000未満、特に4,000を下 回ると、極性官能基を含む高分子重合体が表面付近に集 中し易い為、現像性や耐ブロッキング性に悪い影響が生 じ易くなり好ましくない。

【0086】重合性単量体を重合して得られるトナーの 分子量範囲とは異なる分子量の高分子重合体を重合性単 40 量体組成物中に溶解して重合すれば、分子量分布の広 い、より耐オフセット性の高いトナーを得ることが出来 る。

【0087】本発明において重合法によりトナー粒子を 製造するために用いられる重合開始剤としては、例え ば、2、2'-アゾビス-(2,4-ジメチルバレロニ トリル)、2、2'-アゾビスイソブチロニトリル、 1、1'-アゾビス(シクロヘキサン-1-カルボニト リル)、2、2'-アゾビス-4-メトキシ-2、4-ジメチルバレロニトリル、アゾビスイソブチロニトリル の如きアゾ系又はジアゾ系重合開始剤;ベンゾイルベルオキシド、メチルエチルケトンベルオキシド、ジイソブロビルベルオキシカーボネート、クメンヒドロベルオキシド、2、4ージクロロベンゾイルベルオキシド、ラウロイルベルオキシドの如き過酸化物系重合開始剤が用いられる。

【0088】との重合開始剤の添加量は、目的とする重合度により変化するが一般的には重合性単量体に対し 0.5~20重量%であることが、トナーの分子量分布を制御し、かつ反応条件のラチチュードを広げることから好ましい。重合開始剤の種類は、重合方法により若干異なるが、十時間半減期温度を参考に、単独又は混合し利用される。

【0089】トナー粒子を重合法で製造する際に、重合度を制御するため公知の架橋剤、連鎖移動剤、重合禁止剤を更に添加してトナー粒子を製造することも可能である。

【0090】本発明において、重合工程に用いる分散剤として例えば無機系酸化物として、リン酸三カルシウム、リン酸マグネシウム、リン酸アルミニウム、リン酸亜鉛、ヒドロキシアパタイト、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、水酸化カルシウム、水酸化マグネシウム、水酸化カルシウム、硫酸カルシウム、硫酸バリウム、ベントナイト、シリカ、アルミナ、磁性体、フェライト等が挙げられる。有機系化合物としては例えばボリビニルアルコール、ゼラチン、メチルセルロース、メチルヒドロキシブロビルセルロース、エチルセルロース、カルボキシメチルセルロースのナトリウム塩、デンブン等が水相に分散させて使用される。これら分散剤は、重合性単量体100重量部に対して0.2~10重量部を使用することがシャープな粒度分布を達成し、かつトナー粒子を合一させることから好ましい。

【0091】とれら分散剤は、市販のものをそのまま用いても良いが、細かい均一な粒度を有する分散粒子を得るために、分散媒中にて高速撹拌下にて該無機化合物を生成させることもできる。例えば、リン酸三カルシウムの場合、高速撹拌下において、リン酸ナトリウム水溶液を混合することで懸濁重合方法に好ましい分散剤を得ることができる。これら分散剤の微細化のため0.001~0.1重量部の界面活性剤を併用しても良い。具体的には市販のノニオン、アニオン、カチオン型の界面活性剤が利用でき、例えばドデシル硫酸ナトリウム、テトラデシル硫酸ナトリウム、インタデシル硫酸ナトリウム、オクチル硫酸ナトリウム、オレイン酸ナトリウム、オウナル硫酸ナトリウム、オウオル硫酸ナトリウム、オウチル硫酸ナトリウム、オカチル硫酸ナトリウム、オカチル硫酸ナトリウム、オカチル硫酸ナトリウム、オカチル硫酸ナトリウム、オレイン酸カルシウムが好ましく用いられる。

【0092】本発明に係る非磁性トナー粒子は、以下の 50 如き製造方法によって具体的に製造することが可能であ

る。

【0093】重合性単量体中にカーボンブラック及びア ゾ系鉄化合物、さらに必要に応じて荷電制御剤、重合開 始剤、その他の添加剤を加え、ホモジナイザー又は超音 波分散機の如き混合装置によって均一に溶解又は分散せ しめて重合性単量体組成物を調製する。この調製された 重合性単量体組成物を、分散安定剤を含有する水相中に 通常の撹拌機またはホモミキサー又はホモジナイザーの 如き混合装置により分散せしめる。好ましくは重合性単 量体組成物からなる液滴が所望のトナー粒子のサイズを 10 有するように撹拌速度・時間を調整し、造粒する。その 後は分散安定剤の作用により、粒子状態が維持され、且 つ粒子の沈降が防止される程度の撹拌を行えば良い。重 合温度は40℃以上、一般的には50~90℃の温度に 設定して重合を行う。重合反応後半に昇温しても良く、 更に、本発明のトナーを用いた画像形成方法における耐 久性向上の目的で、未反応の重合性単量体、副生成物を 除去するために重合反応後半、又は、重合反応終了後に 一部水系媒体を留去しても良い。重合反応終了後、生成 したトナー粒子を洗浄し、ろ過により回収し、乾燥す る。懸濁重合法においては、通常単量体系100重量部 に対して水300~3000重量部を分散媒として使用 するのが好ましい。

【0094】本発明の非磁性トナー粒子の製造方法においては、前述した通り、トナー粒子中でのカーボンブラックの分散性を向上させるために、マスターバッチ工程を経て重合性単量体組成物を調製する。

【0095】具体的には、第1の重合性単量体100重量部に対して、好ましくは10~40重量部、より好ましくは10~25重量部のカーボンブラック及び好ましくは0.2~5重量部、より好ましくは0.5~3重量部のアゾ系鉄化合物を混合して分散させることにより、重合性単量体に対してカーボンブラックを非常に高濃度にして混合できるため、分散液の粘度が高まり、混合時のシェアが充分にかかることから、アゾ系鉄化合物による分散効果との組合わせで、カーボンブラックの分散性を飛躍的に向上させることができる。

【0096】カーボンブラックの混合量が10重量部未満の場合には、アゾ系鉄化合物を使用したとしても分散液の粘度が小さく、十分な分散は達成しにくい。一方、40重量部を超える場合には、分散液の粘度をコントロールしずらくなり、結果として分散が不均一になりやすい。

【0097】アソ系鉄化合物の混合量が0.2重量部未満の場合には、分散液の粘度を高める効果が不十分であり、一方、5重量部を超える場合には、逆にまた粘度が低下してしまい分散が不均一になりやすい。

【0098】との第1の重合性単量体、カーボンブラック及びアゾ系鉄化合物、必要に応じてワックス成分及び /又は荷電制御剤を含有する(マスターバッチ)分散液 50 の粘度は、好ましくは100~2000センチポイズ、 より好ましくは150~1600センチポイズであることが良い。

【0099】との分散液の粘度が100センチポイズ未満の場合には、粘度が低すぎ分散のシェアがかからず、カーボンブラックの均一分散が難しくなる。一方、200センチポイズを超える場合には、粘度が高すぎ、均一な分散状態が維持しにくくなると同時に、排出性も悪化し、生産性が低下してしまう。

【0100】この分散液を第2の重合性単量体及びさら に必要に応じてワックス成分、極性官能基を含む高分子 重合体、荷電制御剤、重合開始剤及びその他の添加剤と 混合して重合性単量体組成物を調製する。

【0101】との分散液100重量部に対する第2の重合性単量体の混合量は、好ましくは20~100重量部、より好ましくは30~70重量部であることが、マスターバッチ成分の第2の重合性単量体への均一分散性の点で良い。

【0102】この第2の重合性単量体の混合量が20重 20 量部未満の場合には、均一に分散するまでに時間を要 し、100重量部を超える場合には、カーボンブラック の再凝集等が生じやすくなり、やはり均一分散に時間が かかってしまう。

【0103】この重合性単量体組成物中での重合性単量体組成物の重量に対するカーボンブラックの含有割合は、好ましくは2~20重量%、より好ましくは3~15重量%であることがトナーの着色力及びトナーの帯電安定化の点で良い。

【0104】重合性単重体組成物中でのカーボンブラックの含有割合が、2重量%未満の場合には、高画像濃度を達成するのが難しくなり、20重量%を超える場合には、特に高湿下でのトナーの帯電が低くなりやすい。

【0105】との重合性単量体組成物中での重合性単量体組成物の重量に対するアゾ系鉄化合物の含有割合は、好ましくは0.1~3.0重量%、より好ましくは0.2~2.0重量%であることが分散液粘度を適正状態に維持して、カーボンブラックの均一分散性を向上させる点で良い。

【0106】重合性単量体組成物中でのアゾ系鉄化合物の含有割合が0.1重量%未満の場合には、分散液粘度が上がらずに、カーボンブラックの分散性向上効果が発揮されず、3.0重量%を超える場合には、逆に分散液粘度が低下してしまい、やはりカーボンブラックの分散性向上効果が消失してしまう。

【0107】次に、本発明に係る各種測定方法について 説明する。

【 0 1 0 8 】 (1) カーボンブラックの D B P 吸油量の 測定

JIS 4656/1に準じて測定する。

【0109】(2)カーボンブラックの窒素吸着による

比表面積の測定

JIS 4652に準じて測定する。

【0110】(3)カーボンブラックの揮発分の測定 JIS 1126に準じて測定する。

【0111】(4)カーボンブラックの平均一次粒径の 測定

透過型顕微鏡で、30,000倍の倍率で断面の拡大写真をとり、100個粒子の平均値を算出する。

【0112】(5)トナーの重量平均粒径(D₄)及び 4.0μm以下のトナー粒子の個数%及び10.1μm 10 以上のトナー粒子の体積%の測定

トナーの平均粒径及び粒度分布はコールターカウンタT A-1|あるいはコールターマルチサイザー||(コー ルター社製)を用いて測定可能であるが、本発明におい てはコールターマルチサイザー 11(コールター社製) を用い、個数分布、体積分布を出力するインターフェー ス(日科機製)及びPC9801パーソナルコンピュー ター(NEC製)を接続し、電解液は1級塩化ナトリウ ムを用いて1%NaCl水溶液を調製する。例えば、1 SOTON R-II (コールターサイエンティフィッ クジャパン社製)が使用できる。測定法としては、前記 電解水溶液100~150m1中に分散剤として界面活 性剤、好ましくはアルキルベンゼンスルフォン酸塩を 0.1~5m1加え、更に測定試料を2~20mg加え る。試料を懸濁した電解液は、超音波分散器で約1~3 分間分散処理を行い、前記コールターマルチサイザーに よりアパーチャーとして100μmアパーチャーを用い て、2 µ m以上のトナーの体積、個数を測定して体積分 布と個数分布を算出した。それから本発明に係る体積分 布から求めた重量基準(各チャンネルの代表値をチャン ネル毎の代表値とする)の重量平均粒径(D₄)及び個 数分布から求めた4.0μm以下のトナー粒子の個数% 及び体積分布から求めた10.1μm以上のトナー粒子 の体積%を求めた。

【0113】(6)カーボンブラックの分散度合の観察透過型顕微鏡で、トナーの断面を30,000倍の倍率で拡大写真をとり、分散状態を相対評価する。

【0114】(7)トナー及びトナーの体積抵抗値の測定

図6に示すセルを用いて測定した。図6に示す測定装置において、161は下部電極を示し、162は上部電極を示し、164は電流計を示し、165は電圧計を示し、166は定電圧装置を示し、167は絶縁物を示し、図6に示すセルを用いて測定した。すなわち、セルaにサンブルを充填し、該充填サンブル163に接するように下部電極161及び上部電極162を配し、該電極間に1000Vの直流電圧を印加し、その時流れる電流を電流計で測定することにより求めた。その測定条件は、充填サンブルのセルとの接触面積S=2cm²、厚みd=3mm、上部電極の荷

重15kg重とする。

【0115】(8)トナー粒子の樹脂成分及び極性官能 基を含む高分子重合体のGPCによる分子量分布

トナー粒子の樹脂成分及び極性官能基を含む高分子重合体の具体的なGPCの測定方法としては、予めトナー粒子をソックスレー抽出器を用いてトルエン溶剤で20時間抽出を行った後、ロータリーエバボレーターでトルエンを留去せしめ、必要により、トナー粒子に添加するワックスは溶解するが、樹脂成分は溶解し得ない有機溶

剤、例えばクロロホルムを加え十分洗浄を行った後、THF (テトラヒドロフラン) に溶解した溶液をボア径が 0.3 μmの耐溶剤性メンブランフィルターでろ過した サンプルをウォーターズ社製150Cを用い、カラム構成は昭和電工製A-801、802、803、804、805、806、807を連結し標準ボリスチレン樹脂の検量線を用い分子量分布を測定する。

【0116】得られた分子量分布から重量平均分子量 (Mw)及び数平均分子量(Mn)を算出する。

【0117】(9)マスターバッチ分散液の粘度の測定 20 ハーケ社製 VT500を使用し、センサーとしてMV DINを用い、30℃の条件下で60rpmの回転数に て測定する。

【 0 1 1 8 】 (1 0) 磁性トナー及び磁性トナー粒子の 磁気特性の測定

装置は、BHU-60型磁化測定装置(理研測定製)を用いる。測定試料は約1.0g秤量し内径7mmΦ、高さ10mmのセルにつめ、前記の装置にセットする。測定は印加磁場を徐々に加え最大3,000エルステッドまで変化させる。次いで、印加磁場を減少せしめ、最終的に記録紙上に試料のヒステリシスカーブを得る。これより、飽和磁化を求める。

【0119】本発明のトナーを用いた画像形成方法を添付図面を参照しながら以下に説明する。

【0120】図3は、本発明の画像形成方法を実施可能な画像形成装置の概略図を示す。

【0121】画像形成装置本体には、第1画像形成ユニットPa、第2画像形成ユニットPb、第3画像形成ユニットPc及び第4画像形成ユニットPdが併設され、各々異なった色の画像が潜像、現像、転写のプロセスを経て転写材上に形成される。

【0122】画像形成装置に併設される各画像形成ユニットの構成について図4に示す第1画像形成ユニットPaを例に挙げて説明する。

【0123】第1の画像形成ユニットPaは、潜像担持体としての電子写真感光体ドラム1aを具備し、この感光体ドラム1aは矢印a方向へ回転移動される。2aは帯電手段としての一次帯電器であり、感光体ドラム1aと非接触のコロナ帯電器が用いられている。17aは、一次帯電器2aにより表面が均一に帯電されている感光50体ドラム1aに静電潜像を形成するための潜像形成手段

36

としてのレーザー光を回転することによって走査するボ リゴンミラーである。3aは、感光体ドラム1a上に担 持されている静電潜像を現象してカラートナー画像を形 成するための現像手段としての現像器でありカラートナ ーを保持している。4aは、感光体ドラム1aの表面に 形成されたカラートナー画像をベット状の転写材担持体 8によって搬送されて来る転写材6の表面に転写するた めの転写手段としての転写ブレードであり、この転写ブ レード4 a は、転写材担持体8の裏面に当接して転写バ イアスを印加し得るものである。

【0124】5aは、転写後に感光体ドラム1aの表面 に残存するカラートナーを除去するためのクリーニング 手段であり、クリーニング手段5aは、感光体ドラム1 aの表面に当接してカラートナーを除去するためのクリ ーニングブレード及び除去したカラートナーを回収保有 するためのクリーナーを有している。21aは感光体ド ラムlaの表面を除電するための除電手段としてのイレ ース露光器である。

【0125】この第1の画像形成ユニットPaは、一次 帯電器2aによって感光体ドラム1aの感光体を均一に 20 一次帯電した後、潜像形成手段17aにより感光体に静 電潜像を形成し、現像器3 a で静電潜像をカラートナー を用いて現像し、この現像されたトナー画像を第1の転 写部(感光体と転写材の当接位置)で転写材6を担持搬 送するベルト状の転写材担持体8の裏面側に当接する転 写ブレード4aから転写バイアスを印加することによっ て転写材6の表面に転写する。

【0126】感光体上に存在するカラートナーは、クリ ーニング手段5のクリーニングブレードによって感光体 上から除去されクリーナーによって回収され、感光体 は、イレース露光器21aによって除電され、再度、上 記画像形成プロセスが行なわれる。

【0127】画像形成装置においては、図3に示すよう に上記のような第1の画像形成ユニットPaと同様の構 成であり、現像器に保有されるカラートナーの色の異な る第2の画像形成ユニットPb、第3の画像形成ユニッ トPc、第4の画像形成ユニットPdの4つの画像形成 ユニットを併設するものである。例えば、第1の画像形 成ユニットPa にマゼンタトナー、第2の画像形成ユニ ットPbにシアントナー、第3の画像形成ユニットPc にイエロートナー及び第4の画像形成ユニットPdにブ ラックトナーをそれぞれ用い、各画像形成ユニットの転 写部で各カラートナーの転写材上への転写が順次行なわ れる。この工程で、レジストレーションを合わせつつ、 同一転写材上に一回の転写材の移動で各カラートナーは 重ね合わせられ、終了すると分離帯電器14によって転 写材担持体8上から転写材6が分離され、搬送ベルトの 如き搬送手段によって定着器7に送られ、ただ一回の定 着によって最終のフルカラー画像が得られる。

圧ローラー72を有し、定着ローラー71及び加圧ロー ラー72は、いずれも内部に加熱手段75及び76を有 している。73、74は各定着ローラー上の汚れを除去 するウェッブであり、77は、シリコーンオイルの如き 離型性オイル78を定着ローラー71の表面に塗布する ためのオイル塗布手段としての塗布ローラーである。

【0129】転写材6上に転写された未定着のカラート ナー画像は、この定着器7の定着ローラー71と加圧ロ ーラー72との圧接部を通過することにより、熱及び圧 10 力の作用により転写材6上に定着される。

【0130】尚、図3において、転写材担持体8は、無 端のベルト状部材であり、このベルト状部材は、10の 駆動ローラーによって矢印e方向に移動するものであ る。9は、転写ベルトクリーニング装置であり、11は ベルト従動ローラーであり、12は、ベルト除電器であ る。13は転写材ホルダー60内の転写材6を転写材担 持体8に搬送するための一対のレジストローラー13で ある。17は、ポリゴンミラーであり、図示しない光源 装置から発せられたレーザー光をこのボリゴンミラーに よって走査し、反射ミラーによって光束を変向した走査 光を感光体ドラムの母線上に集光する f θ レンズを介し て画像信号に応じた潜像の形成を行なう。

【0131】本発明においては、感光体を一次帯電する ための帯電手段としては、コロナ帯電器の如き感光体に 非接触で帯電を行なう非接触帯電部材とローラー、ブレ ードまたは磁気ブラシの如き感光体に接触して帯電を行 なう接触帯電部材のいずれを用いることも可能である が、帯電時のオゾンの発生量を制御できる点で接触帯電 部材を用いることが好ましい。

【0132】転写手段としては、転写材担持体の裏面側 に当接する転写ブレードに代えてローラー状の転写ロー ラーの如き転写材担持体の裏面側に当接して転写パイア スを直接印加可能な接触転写手段を用いることが可能で ある。

【0133】さらに、上記の接触転写手段に代えて一般 的に用いられている転写材担持体の裏面側に非接触で配 置されているコロナ帯電器から転写バイアスを印加して 転写を行なう非接触の転写手段を用いることも可能であ る。

【0134】しかしながら、転写パイアス時のオゾンの 発生量を制御できる点で接触転写手段を用いることがよ り好ましい。

【0135】本発明の非磁性トナーは、上記の画像形成 装置のブラックトナーを有する画像形成ユニットに用い られるものであり、有彩色のカラートナーと組み合わせ てカラー画像又はフルカラー画像の形成に或いは、ブラ ックトナーのみにより、モノクロ画像の形成に用いられ るものである。

【0136】上記の画像形成装置においては、中間転写 【0128】定着器7は、一対の定着ローラー71と加 50 体を用いず潜像担持体上に形成されたトナー画像を直接

38

記録材に転写するタイプの画像形成方法を採用するものである。

【0137】次に、潜像保持体上に形成されたトナー画像を中間転写体に第1の転写を行ない、中間転写体上に転写されたトナー画像を記録材に第2の転写を行なう画像形成方法について、図5に示す画像形成装置を用いて説明する。

【0138】図5において、潜像保持体としての感光体 ドラム141に対抗し接触回転する帯電ローラー142 により感光体ドラム141上に表面電位を持たせ露光手 段143により静電潜像を形成する。静電潜像は現像器 144、145、146、147によりマゼンタトナー、シアントナー、イエロートナー及びブラックトナー の4色のトナーによって、現像されトナー画像が形成される。該トナー画像は一色ごとに中間転写体148上に 転写され、複数回繰り返されることにより、多重トナー像が形成される。

【0139】中間転写体148はドラム状のものが用いられ、外周面に保持部材を張設したもの、基材上に導電付与部材、例えばカーボンブラック、酸化亜鉛、酸化銀、炭化珪素又は酸化チタン等を十分分散させた弾性層(例えばニトリルブタジエンラバー)を有するものが用いられる。ベルト状の中間転写体を用いても良い。

【0140】中間転写体148は硬度が10~50度 (JIS K-6301)の弾性層150から構成されることや、転写ベルトの場合では転写材(記録材)への 転写部でこの硬度を有する弾性層150を持つ支持部材 155で構成されていることが好ましい。

【0141】感光体ドラム141から中間転写体148への転写は、電源149より中間転写体148の支持部材としての芯金155上にバイアスを付与することで転写電流が得られトナー画像の転写が行なわれる。保持部材、ベルトの背面からのコロナ放電やローラー帯電を利用しても良い。

【0142】中間転写体148上の多重トナー画像は、 転写手段151により記録材S上に一括転写される。転 写手段はコロナ帯電器や転写ローラー、転写ベルトを用 いた接触静電転写手段が用いられる。

【0143】トナー画像を有する記録材Sは、加熱体156を内部に有する定着部材としての定着ローラー157とCででででででである加圧ローラー158とを有する加熱定着装置の定着ローラー157と加圧ローラー158との当接ニップ部を、記録材Sが通過することにより、記録材Sにトナー画像の定着が行なわれる。

【0144】本発明の非磁性トナーは、上記の画像形成 装置の現像器144、145、146及び147のうち の1つの現像器がブラックトナーとして用いられ、残り の3つの現像器には、3色の有彩色のカラートナーが用 いられるものである。そして本発明の非磁性トナーは、 有彩色のカラートナーとを組み合わせてカラー画像又は フルカラー画像の形成に或いはブラックトナーのみによ りモノクロ画像の形成に用いられるものである。

【0145】次に本発明に使用可能な現像器の構成について図面を用いて詳細に説明する。

【0146】本発明において、現像領域で感光体表面に 現像剤担持体に担持される現像剤を接触させて現像を行 なう接触現像方式と、現像領域で感光体表面に現像剤担 持体に担持されている現像剤を感光体と現像剤層が非接 触となるような間隔に設定した現像剤担持体から飛翔さ せて現像を行なう非接触シャンピング現像方式のいずれ を用いることも可能である。

【0147】接触現像方式としては、トナー及びキャリアを有する二成分系現像剤を用いる現像方法と一成分系現像剤を用いる現像方法と一成分系現像剤を用いる現像方法が挙げられる。

【0148】接触二成分系現像方法としては、トナーと 磁性キャリアとを混合した二成分系現像剤を例えば図8 に示すような現像装置120を用い、現像を行なうこと ができる。

【0149】現像装置120は、二成分系現像剤128を収納する現像容器126、現像容器126に収納されている二成分系現像剤128を担持し、現像領域に搬送するための現像剤担持体としての現像スリーブ121、現像スリーブ121上に形成されるトナー層の層厚を規制するための現像剤層厚規制手段としての現像ブレード127を有している。

【0150】現像スリーブ121は、非磁性のスリーブ 基体122内にマグネット123を内包している。

【0151】現像容器126の内部は、隔壁130によって現像室(第1室)R,と撹拌室(第2室)R,とに区画され、撹拌室R,の上方には隔壁130を隔てトナー貯蔵室R,が形成されている。現像室R,及び撹拌室R,内には現像剤128が収容されており、トナー貯蔵室R,内には補給用トナー(非磁性トナー)129が収容されている。なお、トナー貯蔵室R,には補給口131が設けられ、補給口131を経て消費されたトナーに見合った量の補給用トナー129が撹拌室R,内に落下補給される。

【0152】現像室R,内には搬送スクリュー124が設けられており、との搬送スクリュー124の回転駆動によって現像室R,内の現像剤128は、現像スリーブ121の長手方向に向けて搬送される。同様に、撹拌室R,内には搬送スクリュー125が設けられ、搬送スクリュー125の回転によって、補給口131から撹拌室R,内に落下したトナーを現像スリーブ121の長手方向に沿って搬送する。

【0153】現像剤128は、非磁性トナーと磁性キャリアとを有した二成分系現像剤である。

【0154】現像容器126の感光体ドラム119に近 50 接する部位には開口部が設けられ、該開口部から現像ス

リーブ121が外部に吐出し、現像スリーブ121と感光体ドラム119との間には間隙が設けられている。非磁性材にて形成される現像スリーブ121には、バイアスを印加するためのバイアス印加手段132が配置されている。

【0155】スリーブ基体122に固定された磁界発生手段としてのマグネットローラー、即ち磁石123は、上述したように、現像磁極S,とその下流に位置する磁極N,と、現像剤128を搬送するための磁極N,、S,、N,とを有する。磁石123は、現像磁極S,が感光体ドラム119に対抗するようにスリーブ基体122内に配置されている。現像磁極S,は、現像スリーブ121と感光体ドラム119との間の現像部の近傍に磁界を形成し、該磁界によって磁気ブラシが形成される。【0156】現像スリーブ121の上方に配置され、現像スリーブ121上の現像剤128の層厚を規制する規制ブレード127は、アルミニウム、SUS316の如き非磁性材料で作製される。非磁性ブレード127の端部と現像スリーブ121面との距離Aは300~100

き非磁性材料で作製される。非磁性ブレード127の端部と現像スリーブ121面との距離Aは300~1000μm、好ましくは400~900μmである。この距離が300μmより小さいと、磁性キャリアがこの間に話まり現像剤層にムラを生じやすいと共に、良好な現像を行なうのに必要な現像剤を塗布することができず濃度の薄いムラの多い現像画像しか得られないという問題点がある。現像剤中に混在している不用粒子による不均一塗布(いわゆるブレードづまり)を防止するためには、400μm以上が好ましい。1000μmより大きいと現像スリーブ121上へ塗布される現像剤量が増加し所定の現像剤層厚の規制が行えず、感光体ドラム119への磁性キャリア粒子の付着が多くなると共に現像剤の循環、非磁性の現像ブレード127による現像規制が弱まりトナーのトリボが不足しカブリやすくなるという問題

【0157】との二成分系現像装置120の現像は、交番電界を印加しつつ、トナーと磁性キャリアとにより、構成される磁気ブラシ潜像担持体(例えば、感光体ドラム)119に接触している状態で現像を行うことが好ましい。現像剤担持体(現像スリーブ)121と感光体ドラム119との距離(S-D間距離)Bは100~1000μmであることがキャリア付着防止及びドット再現性の向上において良好である。100μmより狭いと現像剤の供給が不十分になりやすく、画像濃度が低くなり、1000μmを超えると磁石S₁からの磁力線が広がり磁気ブラシの密度が低くなり、ドット再現性に劣ったり、キャリアを拘束する力が弱まりキャリア付着が生じやすくなる。

点がある。

【0158】交番電界のピーク間の電圧は500~50 00Vが好ましく、周波数は500~10000Hz、 好ましくは500~3000Hzであり、それぞれブロ セスに適宜選択して用いることができる。この場合、波 50 形としては三角波、矩形波、正弦波、或いはDuty比を変えた波形から選択して用いることができる。印加電圧が、500Vより低いと十分な画像濃度がえられにくく、非画像部のカブリトナーを良好に回収することができない場合がある。5000Vを超える場合には磁気ブラシを介して、静電像を乱してしまい、画質低下を招く場合がある。

【0159】良好に帯電したトナーを有する二成分系現像剤を使用することで、カブリ取り電圧(Vback)を低くすることができ、感光体の一次帯電を低めることができるために感光体寿命を長寿命化できる。Vbackは、現像システムにもよるが150V以下、より好ましくは100V以下が良い。

【0160】コントラスト電位としては、十分画像濃度ができるように200V~500Vが好ましく用いられる。

【0161】周波数が500Hzより低いとプロセススピードにも関係するが、キャリアへの電荷注入が起こるためキャリア付着、あるいは潜像を乱すことで画質を低下させる場合がある。10000Hzを超えると電界に対してトナーが追随できず画質低下を招きやすい。

【0162】十分が画像濃度を出し、ドット再現性に優れ、かつキャリア付着のない現像を行なうために現像スリーブ121上の磁気ブラシの感光体ドラム119との接触幅(現像ニップC)を好ましくは3~8mmにすることである。現像ニップCが3mmより狭いと十分な画像濃度とドット再現性を良好に満足することが困難であり、8mmより広いと、現像剤のバッキングが起き機械の動作を留めてしまったり、またキャリア付着を十分に抑えることが困難になる。現像ニップの調整方法としては、現像剤規制部材127と現像スリーブ121との距離Aを調整したり、現像スリーブ121と感光体ドラム119との距離Bを調整することでニップ幅を適宜調整する。

【0163】接触一成分現像方法としては、非磁性トナーを用いて、例えば図9に示すような現像装置80を用い現像することが可能である。

【0164】現像装置80は、磁性又は非磁性のトナーを有する一成分現像削88を収容する現像容器81、現像容器81に収納されている一成分現像削88を担持し、現像領域に搬送するための現像削担持体82、現像削担持体上に現像削を供給するための供給ローラー85、現像削担持体上の現像削層厚を規制するための現像削層厚規制部材としての弾性ブレード86、現像容器81内の現像削88を撹拌するための規律部材87を有している。

【0165】現像剤担持体上82としては、ローラー基体83上に、発泡シリコーンゴムの如き弾性を有するゴム又は樹脂の如き弾性部材によって形成された弾性層84を有する弾性ローラーを用いることが好ましい。

【0166】この弾性ローラー82は、潜像保持体とし ての感光体ドラム89の表面に圧接して、弾性ローラー 表面に塗布されている一成分系現像剤88により感光体 に形成されている静電潜像を現像する共に、転写後に感 光体上に存在する不要な一成分現像剤88を回収する。 【0167】本発明において、現像剤担持体は実質的に 感光体表面と接触している。これは、現像剤担持体から 一成分系現像剤を除いたときに現像剤担持体が感光体と 接触しているということを意味する。このとき、現像剤 を介して、感光体と現像剤担持体との間に働く電界によ 10 ってエッジ効果のない画像が得れれると同時にクリーニ ングが行なわれる。現像剤担持体としての弾性ローラー 表面或いは、表面近傍が電位を持ち感光体表面と弾性ロ ーラー表面間で電界を有する必要性がある。とのため、 弾性ローラーの弾性ゴムが中抵抗領域に抵抗制御されて 感光体表面との導通を防ぎつつ電界を保つか、又は導電 性ローラーの表面層に薄層の誘電層を設ける方法も利用 できる。さらには、導電性ローラー上に感光体表面と接 触する側の面を絶縁性物質により被覆した導電性樹脂ス リーブ或いは、絶縁性スリーブで感光体と接触しない側 の面に導電層を設けた構成も可能である。

【0168】この一成分系現像剤を担持する弾性ローラ ーは、感光体ドラムと同方向に回転しても良いし、逆方 向に回転しても良い。その回転が同方向である場合、感 光体ドラムの周速に対して、周速比で100%より大き いことが好ましい。100%以下であるとラインの鮮明 性が悪いなどの画像品質に問題を生じやすい。周速比が 高まれば高まるほど、現像部位に供給される現像剤の量 は多く、静電潜像に対し現像剤の脱着頻度が多くなり、 不要な部分の現像剤は掻き落とされ、必要な部分には現 像剤が付与されるという繰り返しにより、静電潜像に忠 実な画像が得られる。さらに好ましくは周速比は100 %以上が良い。

【0169】現像剤層厚規制部材186は、現像剤担持 体182の表面に弾性力で圧接するものであれば、弾性 ブレードに限られることなく、弾性ローラーを用いるこ とも可能である。

【0170】弾性ブレード、弾性ローラーとしては、シ リコーンゴム、ウレタンゴム、NBRの如きゴム弾性 体:ポリエチレンテレフタレートの如き合成樹脂弾性 体;ステンレス、銅の如き金属弾性体が使用できる。さ らに、それらの複合体であっても使用できる。

【0171】弾性ブレードの場合には、弾性ブレード上 辺部側である基部は現像剤容器側に固定保持され、下辺 部側をブレードの弾性に抗して現像スリーブの順方向或 いは逆方向にたわめ状態にしてブレード内面側(逆方向 の場合には外面側)をスリーブ表面に適度に弾性押圧を もって当接させる。

【0172】供給ローラー85はポリウレタンフォーム の如き発泡材より成っており、現像剤担持体に対して、

順又は逆方向に0でない相対速度をもって回転し、一成 分系現像剤の供給とともに、現像剤担持体上の現像後の 現像剤(未現像現像剤)の剥ぎ取りも行っている。

【0173】現像領域において、現像剤担持体上の一成 分系現像剤によって感光体の静電潜像を現像する際に は、現像剤担持体と感光体ドラムとの間に直接及び/又 は交流の現像パイアスを印加して現像することが好まし

【0174】次に非接触ジャンピング現像方式について 説明する。

【0175】非接触ジャンピング現像方式としては、非 磁性トナーを有する一成分系磁性現像剤を用いる現像方 法が挙げられる。

【0176】ここでは、非磁性トナーを有する一成分系 非磁性現像剤を用いる現像方法を図10に示す概略構成 図に基づいて説明する。

【0177】現像装置170は、非磁性トナーを有する 非磁性一成分系現像剤176を収容する現像容器17 1、現像容器171に収容されている一成分系非磁性現 像剤176を担持し、現像領域に搬送するための現像剤 担持体172、現像剤担持体上に一成分系非磁性現像剤 を供給するための供給ローラー173、現像剤担持体上 の現像剤層厚を規制するための現像剤層厚規制部材とし ての弾性ブレード174、現像容器171内の一成分系 非磁性現像剤176を撹拌するための撹拌部材175を 有している。

【0178】169は静電潜像保持体であり、潜像形成 は図示しない電子写真プロセス手段又は静電記録手段に よりなされる。172は現像剤担持体としての現像スリ ーブであり、アルミニウム或いはステンレスからなる非 磁性スリーブからなる。

【0179】現像スリーブは、アルミニウム、ステンレ スの粗管をそのまま用いてもよいが、好ましくはその表 面をガラスビーズを吹き付けて均一に荒らしたものや、 鏡面処理したもの、或いは樹脂でコートしたものが良

【0180】一成分系非磁性現像剤176は現像容器1 71に貯蔵されており、供給ローラー173によって現 像剤担持体172上へ供給される。供給ローラー173 はポリウレタンフォームの如き発泡材より成っており、 現像剤担持体に対して、順又は逆方向に0でない相対速 度をもって回転し、現像剤の供給とともに、現像剤担持 体172上の現像後の現像剤(未現像現像剤)の剥ぎ取 りも行っている。現像剤担持体172上に供給された一 成分系非磁性現像剤は現像剤層厚規制部材としての弾性 ブレード174によって均一且つ薄層に塗布される。

【0181】弾性塗布プレードと現像剤担持体との当接 圧力は、現像スリーブ母線方向の線圧として0.3~2 5 kg/m、好ましくは0.5~12 kg/mが有効で ある。当接圧力が0.3 kg/mより小さい場合、一成

【0182】現像剤層厚規制部材は、弾性ブレード、弾性ローラーを用いることができ、これらは所望の極性に現像剤を帯電するのに適した摩擦帯電系列の材質のものを用いることが好ましい。

【0183】本発明において、シリコーンゴム、ウレタンゴム、スチレンブタジエンゴムが好適である。さらに、ポリアミド、ポリイミド、ナイロン、メラミン、メラミン架橋ナイロン、フェノール樹脂、フッ素系樹脂、シリコーン樹脂、ポリエステル樹脂、ウレタン樹脂、スチレン系樹脂の如き有機樹脂層を設けても良い。導電性ゴム、導電性樹脂を使用し、さらに金属酸化物、カーボンブラック、無機ウイスカー、無機繊維の如きフィラーや荷電制御剤をブレードのゴム中・樹脂中に分散することにより適度の導電性、帯電付与性を与え、一成分系非磁性現像剤を適度に帯電させることができて好ましい。

* ードにより現像スリーブ上に一成分系非磁性現像剤を薄層コートする系においては、十分な画像濃度を得るために、現像スリーブ上の一成分系非磁性現像剤層の厚さを現像スリーブと潜像保持体との対抗空隙長 8 よりも小さくし、この空隙に交番電場を印加することが好ましい。即ち図10に示すバイアス電源177により、現像スリーブ172と潜像保持体169との間に交番電場又は交番電場に直流電場を重量した現像バイアスを印加することにより、現像スリーブ上から潜像保持体への一成分系非磁性現像剤の移動を容易にし、更に良質の画像を得ることができる。

[0185]

【実施例】以下、トナーの具体的な製造方法、実施例、 比較例をもって本発明をさらに詳細に説明する。

【0186】<実施例1~8及び比較例1~8>

(マスターバッチ分散液1~17の調製)下記表2に示す通り、スチレン単量体2000gに対して、カーボンブラックa~h及び分散液をそれぞれ表2に示す種類及び添加量で組み合わせたものをアトライター1S(三井20鉱山社製)に添加し、2mmのジルコニアビーズを用いて、200rpmにて温度25℃で180分間撹拌を行ない、スチレン単量体にカーボンブラック及び分散液が分散されたマスターバッチ分散液1~17を作製した。【0187】用いたカーボンブラックの各種物性値を下記表1に示す。

[0188]

【表1】

【0184】この非磁性一成分現像方法において、ブレ*

カーボンブラック一覧

No.	粒径 [m μ]	比表面積 [m ^s /g]	DBP吸油量 [m l /100g]	揮発分 [%]
a	40	50	140	1.5
b	27	80	123	0.9
С	26	90	50	1.0
d	26	130	110	1.0
e	18	265	120	1.2
f	28	90	99	3.0
g	56	45	45	0.6
h	86	28	66	1.0

[0189]

【表2】

マスターバッチ処方一覧

マスターハッチ 分散被	スチレン単量体 添加量	カードン ブラック観	カーボバラッタ 添加量A	分散剂面	分散液 添加量B	A/B	粘度
No.	(g)		(g)		[g]		[t yf#(t]
1	2000	a	300	7/系鉄化合物 (1)	40	7.5	510
2	2000	a	300	7/ 系鉄化合物 (1)	80	3.75	250
3	2000	a	300	7/系 鉄 化合物 (1)	20	15.0	400
4	2000	b	300	7/系统化合物 (2)	40	7.5	660
5	2000	a	300	7/系铁化合物 (7)	40	7.5	480
6	2000	а	300	7/系鉄化合物 (8)	40	7.5	500
7	2000	8	300	T/系鉄化合物 (1)	10.0	3.0	90
8	2000	a	300	7/系鉄化合物 (1)	7.5	40.0	110
9	2000	a	300	— (使用せず)	_	_	10
10	2000	С	300	7/系鉄化合物 (1)	40	7.5	120
11	2000	đ	300	7/ 系鉄化合物 (1)	40	7.5	560
12	2000	е	300	T/系鉄化合物 (1)	40	7.5	* 1 -
13	2000	f	300	7/系鉄化合物 (1)	40	7.5	200
14	2000	g	300	7/ 系鉄化合物 (1)	40	7.5	160
16	2000	h	300	7/系鉄化合物 (i)	40	7.5	100
16	2000	i	300	下記式行动。 7/系加A化合物 *2	40	7.5	120
17	2000	1	300	ジターシャリー ブチルサリチル 酸の亜鉛化合物	40	7.5	100

*1:なお、No. 12はマスターバッチの粘度が高すぎて通常の状態では取り出せず、使用不可であった。

*2:アゾ系クロム化合物

[0190]

【化19】

【0191】(トナーA~Pの調製) イオン交換水71 0gに、0.1M-Na,PO,水溶液450gを投入 し、60℃に加温した後、TK式ホモミキサー(特殊機 化工業製)を用いて、12000rpmにて撹拌した。 これに1.0M-CaCl,水溶液68gを徐々に添加 し、Са, (РО,),を含む水系媒体を得た。

【0192】次に、表3に示す各処方を60℃に加温 し、撹拌して均一に溶解、分散した。これに、重合開始 剤2, 2'-アゾビス(2, 4-ジメチルバレロニト ル) 10gを溶解し、重合性単量体組成物を調製した。 【0193】そして、前記水系媒体中に上記重合性単量 体組成物を投入し、60°C、N、雰囲気下において、T K式ホモミキサーにて10000rpmで10分間撹拌 し、重合性単量体組成物を造粒した。その後、パドル損 40 拌翼で撹拌しつつ、80℃に昇温し、10時間反応させ た。重合反応終了後、減圧下で残存モノマーを留去し、 冷却後、塩酸を加えリン酸カルシウムを溶解させた後、 ろ過、水洗、乾燥をして、黒色トナーを得た。 【0194】得られた各黒色トナー粒子98.5重量部 に対して、BET法による比表面積が200m²/gで ある疎水性シリカを1.5重量部外添し、懸濁重合黒色 トナーA~Pを得た。このトナー5重量部に対して、ア クリルコートされたフェライトキャリア95重量部を混 合し、現像剤とした。

50 【0195】なお、重合性単量体組成物の調製時に添加

48

する飽和ポリエステル樹脂としては、プロポキシ化ビスフェノールとテレフタル酸を縮合し得られた、Mw=11000、Mw/Mn=2.1、酸価10のポリエステル樹脂を用いた。

* 【0196】得られたトナーA~Pの処方及び各種物性 値を表3に示す。

[0197]

× 【表3】

		(1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1) (1)	13/PD	8.6	90	ឌ	28	6.7	7.5	0,7	23	89	8	27	7.5	87	7.6	5.7	8.
)十位子。被围成分。 GCLI6分子是分布	ft.	1.4 × 10°	1.7 × 10°	1.8 × 10°	1.2 × 10°	1.8 × 10°	1.2 × 10°	1.0 × 10°	1,1 × 10°	1.2 × 10°	1.3 × 10°	14×10°	1.5 × 10°	1.5 × 10°	1.7 × 10°	1.5 × 10°	1.8 × 10°
		子で	(DCE)	3×10"	4 × 10"	3×10"	7 × 10 ¹³	2×10"	3×10"	8×10°	9×10°	3×10°	2×10 ⁴	5 × 10°	7 × 10 ^{ts}	7 × 10 ¹⁵	9 × 10°	8 × 10°	7 × 10 ¹²
,		5.1.5 克斯斯克	[Aut/Ag]	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	쇞	10.148		70	2.0	970	70	870	6.0	1.3	1.3	0.8	90	1.6	22	90	0.5	80	1.9
軐	5	子智化 40年 双下盘	23	10.5	11.2	11.5	811	13.5	19.2	19.5	18.2	26.7	212	25.2	24.1	16.3	19.8	27.2	25.6
# 2		子名子	(41)	979	6.3	7.0	6.8	6.6	8.7	6.6	6.8	839	6.5	6.8	6.9	6.7	879	6.6	6.7
方政		部別はコンデリナル デ機関 合有量 3 合有量	(HEE)	11.7	11.6	11.7	11.7	11.7	11.7	130	133	11.8	11.7	11.7	11.7	11.7	11.7	11.7	11.7
0 M		A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	(FRESO	3.9	3.9	3.8	3.9	8.9	9.8	4.3	4.4	9.9	3.9	3.8	3.9	3.9	3.8	3.9	8.9
4		7.架像 COO COO COO COO COO COO COO COO COO CO	(HEEK)	870	1.5	0.4	870	8.0	0.8	22	0.2	0	0.8	870	970	870	870	870	870
ı		かががが 合有量	CHIEDO	5.8	5.8	5.8	5.8	6.8	5.8	6.5	6.7	6.9	5.8	5.8	6.8	5.8	5.8	5.8	5.8
۲ +		Material (a.p. 15 Kana C. A. 15	(8)	30.0	30.0	30.0	30.0	80.0	30.0	30.0	30.0	30.0	30.0	30.0	30.0	30.0	30.0	30.0	30.0
		10年15年17 10年18日 10年18日 10年18日	39	100	10.0	100	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0	10.0
	为	n-1437列 西申(-)	9	340	340	340	340	34.0	34.0	340	340	340	340	340	34.0	34.0	340	340	34.0
	題	25.2 英國教	3	080	0.89	080	68.0	68.0	68 .0	68.0	0.88	0.89	0.0	68.0	0.89	0.99	0.99	66.0	68.0
		マスターバッチ 分配液 発血体	3	0,711	118.0	116.0	117.0	0.711	117.0	1200	1154	116.0	117.0	117.0	0,711	0,711	117.0	117.0	117.0
		がある		-	2	က	4	9	8	7	8	8	10	11	13	14	15	18	11
		Ŧ		¥	ф	ပ	Ω	阳	ſz,	U	Ħ	-	-	×	ы	×	z	0	P.

【0198】(トナーの評価)上記のトナーを以下の手順で評価を行った。

【0199】(1)製造時のトナー粒子の合一及び凝集の製造安定性を評価した。

【0200】評価は、10.1 µ m以上のトナー粒子の体積%で行う。

【0201】下記の評価基準に基づいて評価を行う。

ランク1:0.5体積%以下

ランク2:0.5体積%超1.0体積%以下

ランク3:1.0体積%超1.5体積%以下

ランク4:1.5体積%超2.0体積%以下

ランク5:2.0体積%超

(2)トナー粒子の帯電特性について評価を行った。

【0202】疎水性シリカを外添する前のトナー粒子5 重量部とアクリルコートされたフェライトキャリア95 重量部とを混合して調製した混合物を用いて、下記の測 定方法に基づいてトナー粒子の帯電量を測定した。

【0203】本発明におけるトナー粒子の帯電量の測定法を以下に図7に沿って説明する。

【0204】23℃、相対湿度60%環境下、上記の調 製したキャリアとトナー粒子の混合物を50~100m 1容量のポリエチレン製の瓶に入れ50回手で震盪す

る。次いで、底に500メッシュのスクリーン93のあ

50 る金属製の測定容器 9 2 に前記混合物 1.0~1.2 g

を入れ、金属性のフタ174をする。この時の測定容器 92全体の質量を秤り♥、(g)とする。次に吸引機9 1 (測定容器92と接する部分は少なくとも絶縁体) に おいて、吸引口97から吸引し風量調節弁96を調節し て真空計95の圧力を2450hPa (250mma q)とする。この状態で1分間吸引を行いトナーを吸引 除去する。この時の電位計99の電位をV(ボルト)と する。CCで98はコンデンサーであり容量をC(μ F)とする。また吸引後の測定容器全体の質量を秤り▼ 、(g)とする。このトナーの摩擦帯電量(mC/k g)は、下式の如く計算される。

*【0205】(3)非磁性トナーの画像形成による評価 を行った。

【0206】画質形成装置として、図3に示す構成の装 置を使用し、第4画像形成ユニットPdの現像器3dに 図8に示す現像方式の現像システムを採用して、上記で 製造した非磁性トナーを用いてブラックトナー単色のベ タ黒画像の形成を行ない評価を行った。評価の項目とし ては、画像濃度1.2を得るために必要なトナーの単位 面積当たりの重量を測定し、着色力を下記の評価基準に 10 基づいて評価した。

[0207]

摩擦帯電量(mC/kg)=CV/(W₁-W,)

ランク1:0.40mg/cm²以上0.45mg/cm³未満 ランク2:0.45mg/cm²以上0.50mg/cm²未満 ランク3:0.50mg/cm¹以上0.60mg/cm¹未満 ランク4:0.60mg/cm²以上0.70mg/cm²未満

*

ランク5:0.70mg/cm²以上

【0208】評価結果を表4に示す。

※【表4】

[0209]

		244	価 石	果	
	トナー種	(1)	(2)	(3)	備考
		製造安定性	帯電量	着色力	
			[mC/kg]	[mg/cm [*]]	
実施例1	A	1	- 31	1 (0.42)	
実施例2	В	1	29	1 (0.41)	
実施例3	С	1	- 30	1 (0.42)	
実施例4	D	1	- 28	1 (0.40)	
実施例5	E	2	- 26	2 (0.46)	
実施例6	F	2	– 2 5	2 (0.47)	
実施例7	G	3	- 20	3 (0.52)	
実施例8	Н	3	- 18	3 (0.53)	
比較例1	I	1	- 10	4 (0.65)	
比較例2	J	1	– 15	4 (0.60)	
比較例3	K	4	- 14	3 (0.59)	
比較例4	L	5	_	-	け-位子製造時に合一 要果L取り出し不能
比較例5	M	1	- 11	5 (0.71)	
比較例6	N	1	- 12	5 (0.75)	
比較例7	0	2	– 25	4 (0.63)	
比較例8	P	3	– 23	4 (0.61)	

【0210】(マゼンタトナーの製造例) 実施例1にお いて、カーボンブラックの代わりにキナクリドン顔料、 アゾ系鉄化合物の代わりにジーターシャリーブチルサリ チル酸のアルミ化合物を使用する以外は同様にして重量 平均粒径6.5μmのマゼンタトナー1を得た。

【0211】(シアントナーの製造例) マゼンタトナー の製造例で用いたキナクリドン顔料に変えて、2/3倍 にして重量平均粒径6.6µmのシアントナー1を得

【0212】(イエロートナーの製造例)マゼンタトナ ーの製造例で用いたキナクリドン顔料に変えて、イエロ 一顔料を用いるととを除いては、同様にして重量平均粒 径6. 7μmのイエロートナー1を得た。

【0213】<実施例9>画像形成装置として図3に示 **氫のフタロシアニン顔料を用いることを除いては、同様 50 す構成の装置を使用し、第1画像形成ユニットPa、第**

2画像形成ユニットPb、第3画像形成ユニットPc及び第4画像形成ユニットPdのそれぞれの現像器3a、3b、3c及び3dに図8に示す現像方式の現像システムを採用して、現像器3aにマゼンタトナー1、現像器3bにシアントナー、現像器3cにイエロートナー1及び現像器3dにブラックトナーとして上記で製造した非磁性トナーAをそれぞれ用いてフルカラー画像の形成を行った。

【0214】その結果、カブリもなく、高画像濃度で鮮明な再現性を有するフルカラー画像が得られた。

【0215】<実施例10>画像形成装置として図5に示す構成の装置を使用し、現像器144、145、146及び147に、図10に示す現像方式の現像システムを採用し、現像器144にマゼンタトナー1、現像器145にシアントナー1、現像器146にイエロートナー1及び現像器147にブラックトナーとして、上記で製造した非磁性トナーAをそれぞれ用いてフルカラー画像の形成を行った。

【0216】その結果、中間転写体を用いても、飛び散り等のないライン再現性に優れたフルカラー画像が得ら 20れた。

[0217]

【発明の効果】以上説明した通り、本発明の非磁性トナーは、着色力が高く、帯電性に優れており、良好な画像 形成を行なうことができる。

【0218】さらに、本発明の非磁性トナー粒子の製造 方法においては、水系重合法でトナー粒子を作製する 際、カーボンブラックの分散性に優れ、且つ安定したトナー粒子が得られ、着色力が高く、帯電性が良好なトナー粒子を製造することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】アゾ系鉄錯体化合物の添加量と粘度の相関関係 を示す図である。

【図2】カーボンブラックの吸油量と粘度の相関関係を示す図である。

【図3】本発明に使用した画像形成装置を示す概略図である。

【図4】第1の画像形成ユニットの概略図である。

【図5】本発明に使用した画像形成装置の他の例を示す 概略図である。

【図6】トナーの体積抵抗の測定に用いる装置の説明図である。

【図7】トナー粒子の帯電量の測定に用いる装置の説明 図である。

【図8】二成分系現像剤を用いる画像形成装置の概略図である。

【図9】接触一成分現像方法による現像装置の概略図である。

【図10】非接触一成分現像方法による現像装置の概略 図である。

【符号の説明】

10 Pa, Pb, Pc, Pd 画像形成部

la, lb, lc, ld 感光ドラム

2a, 2b, 2c, 2d ドラム帯電器

3a, 3b, 3c, 3d 現像器

4a, 4b, 4c, 4d 転写帯電器

5a, 5b, 5c, 5d 感光体クリーニング部

6 記録材

7 定着部

8 記錄材担持体

9 転写クリーニング装置

10 ベルト駆動ローラー

11 ベルト従動ローラー

12 ベルト除電器

13 レジストローラー

14 分離帯電器

15 剥離帯電器

16 ファーブラシ

17 ポリゴンミラー

18 分離爪

21a, 21b, 21c, 21d 露光ランプ

30 22a, 22b, 22c, 22d 電位センサー

31a, 31b, 31c, 31d フォトセンサー

4 l a, 4 l b, 4 l c, 4 l d 転写押圧部材

60 記録紙カセット

71 定着ローラー

72 加圧ローラー

73 クリーニング装置

74 クリーニング装置

75 ヒーター

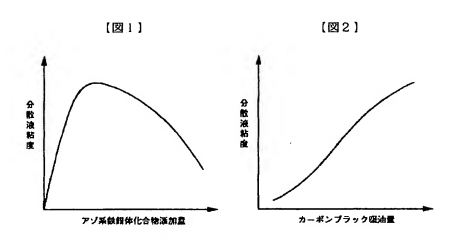
76 ヒーター

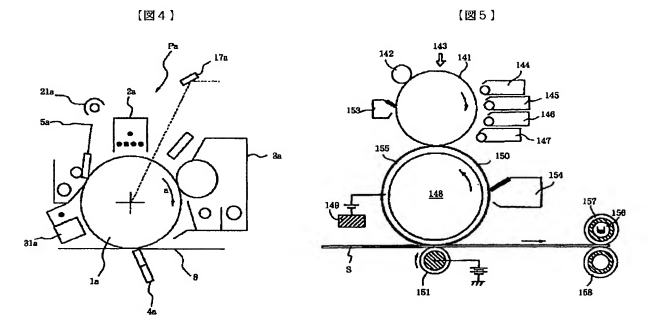
40 77 オイル塗布ローラー

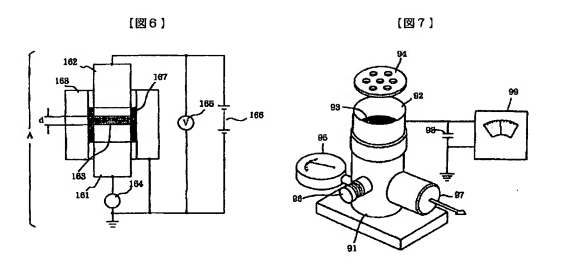
78 オイル溜め

79 サーミスター

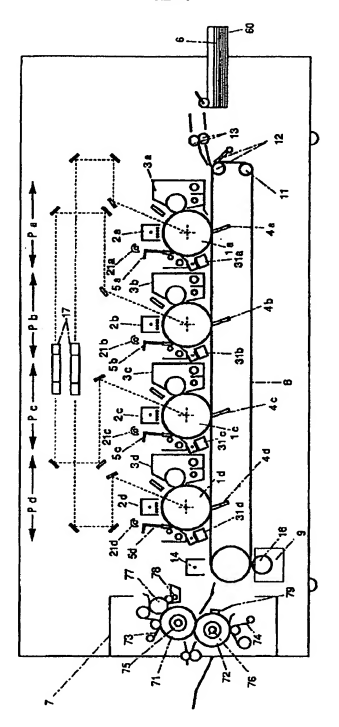
-

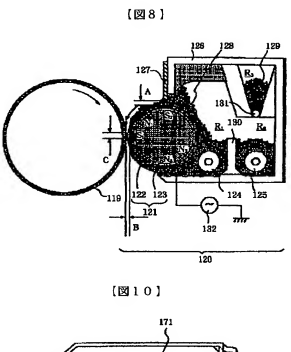


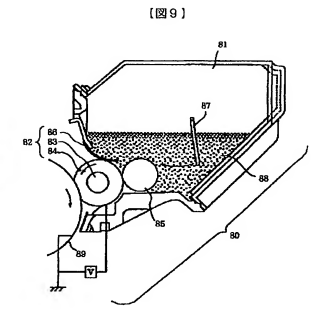


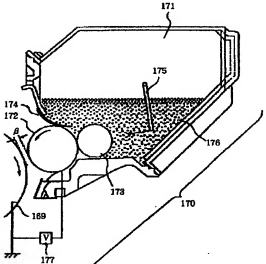


【図3】









This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.